(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出屬公表番号 特表2002-525099 (P2002-525099A)

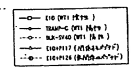
(43)公表日 平成14年8月13日(2002.8.13)

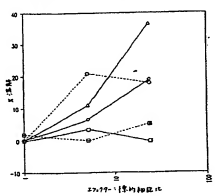
(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 1 2 N 15/09 A 6 1 K 38/00	ZNA	A 6 1 K 39/00 39/39	H 2G045 4B024 4B063
39/00 39/39 A 6 1 P 35/00	審查請求	A 6 1 P 35/00 35/02 37/04 未請求 予備審查請求 有	4 C 0 8 4 4 C 0 8 5 (全 215 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (86) (22) 出願日 (85) 翻訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号 (87) 国際公開日 (31) 優先權主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国 (31) 優先権主張国 (31) 優先権主張国 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	特爾2000-572253(P2000-572253) 平成11年9月30日(1999.9.30) 平成13年3月29日(2001.3.29) PCT/US99/22819 WO00/18795 平成12年4月6日(2000.4.6) 09/164,223 平成10年9月30日(1998.9.30) 米国(US) 09/276,484 平成11年3月25日(1999.3.25) 米国(US)	アメリカ合衆 シアトル, 1124, スイー (71) 出題人 ガイジャー, アメリカ合衆 シアトル, イースト 14 (72) 発明者 ガイジャー, アメリカ合衆	アレキサンダー 国 ワシントン 98112, 42エヌディー アベニュー 21 アレキサンダー 国 ワシントン 98112, 42エヌディー アベニュー

(54) 【発明の名称】 WT 1 特異的免疫療法のための組成物および方法

(57) 【要約】

駆性疾患 (例えば、白血病および癌) の治療のための組 成物および方法が開示される。この組成物は、1以上の WT1ポリヌクレオチド、WT1ポリペプチド、WT1 ポリベプチドを提示する抗原提示細胞、WT1ポリペプ チドに特異的に結合する抗体;またはWT1ポリペプチ ドと特異的に反応するT細胞を含む。このような組成物 は、例えば、転移性疾患の予防および処置のために使用 され得る。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 ネイティブのWT1の免疫原性部分あるいは1以上の置換、 欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体を含む、ポリペプチド であって、このような改変により、該改変体のWT1特異的抗血清および/また はT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少しておらず、ここで 該ポリペプチドは、ネイティブのWT1ポリペプチド内に存在する16以下の連 続するアミノ酸残基を含む、ポリペプチド。

【請求項2】 前記免疫原性部分が、MHCクラスI分子に結合する、請求項1に記載のポリペプチド。

【請求項3】 前記免疫原性部分が、MHCクラスII分子に結合する、請求項1に記載のポリペプチド。

【請求項4】 請求項1に記載のポリペプチドであって、該ポリペプチドが 、以下:

- (a) 表 I I ~ X L V I の 1 以上に列挙される配列;
- (b) 1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の 改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗血清および/ またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少されていない、 改変体;ならびに
- (c) 該配列の模倣物であって、該模倣物の抗原特異的抗血清および/または T細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少されていない、模倣物

からなる群より選択される配列を含む、ポリペプチド。

【請求項5】 請求項1に記載のポリペプチドであって、該ポリペプチドが 、以下:

(a) ALLPAVPSL (配列番号34)、GATLKGVAA (配列番号88)、CMTWNQMNL (配列番号49および258)、SCLESQPTI (配列番号199および296)、SCLESQPAI (配列番号198)、NLYQMTSQL (配列番号147および284)、ALLPAVSSL (配列番号35および255)、RMFPNAPYL (配列番号185および293

);

- (b) 1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の 改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗血清および/ またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少されていない、 改変体;ならびに
- (c) 該配列の模倣物であって、該模倣物の抗原特異的抗血清および/または T細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少されていない、模倣物

からなる群より選択される配列を含む、ポリペプチド。

【請求項6】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの4~16の連続するアミノ酸を含む、請求項1に記載のポリペプチド。

【請求項7】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの8~10の連続するアミノ酸を含む、請求項1に記載のポリペプチド。

【請求項8】 ネイティブのWT1ポリペプチドの免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体のアミノ酸残基1~174を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体のWT1特異的T細胞株またはクローンと反応する能力が実質的に減少しておらず、ここで該ポリペプチドは、該ネイティブのWT1ポリペプチドのアミノ酸175~449内に存在する16以下の連続するアミノ酸残基を含む、ポリペプチド。

【請求項9】 免疫原性部分内の1位のアミノ酸と3位のアミノ酸との間での置換において異なるWT1の免疫原性部分の改変体を含むポリペプチドであって、この置換により、該改変体のWT1特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が、ネイティブのWT1に比べて増強されている、ポリペプチド。

【請求項10】 WT1ポリペプチドの免疫原性部分の模倣物であって、ここで少なくとも1つのアミノ酸残基がアミノ酸ではない化合物によって置換されており、このような置換により、該模倣物の抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が減少されていない、模倣物。

【請求項11】 請求項1に記載のポリペプチドを、薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤と組み合わせて含む、薬学的組成物。

【請求項12】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの $4\sim16$ の連続するアミノ酸を含む、請求項11に記載の薬学的組成物。

【請求項13】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの $8\sim16$ の連続するアミノ酸を含む、請求項11に記載の薬学的組成物。

【請求項14】 請求項8に記載のポリペプチドを、薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤と組み合わせて含む、薬学的組成物。

【請求項15】 請求項1に記載のポリペプチドを、非特異的免疫応答エンハンサーと組み合わせて含む、ワクチン。

【請求項16】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの $4 \sim 16$ の連続するアミノ酸を含む、請求項15に記載のワクチン。

【請求項17】 前記ポリペプチドが、ネイティブのWT1ポリペプチドの $8 \sim 10$ の連続するアミノ酸を含む、請求項15に記載のワクチン。

【請求項18】 前記免疫応答エンハンサーがアジュバントである、請求項15に記載のワクチン。

【請求項19】 請求項8に記載のポリペプチドを、非特異的免疫応答エンハンサーと組み合わせて含む、ワクチン。

【請求項20】 前記免疫応答エンハンサーがアジュバントである、請求項19に記載のワクチン。

【請求項21】 以下を含む、ワクチン:

- (a) WT1ポリペプチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1 の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において 異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体の抗原特異的T細胞株またはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
- (b) 患者におけるT細胞応答を優先的に増強する、非特異的免疫応答エンハンサー。

【請求項22】 請求項21に記載のワクチンであって、前記免疫応答エン

ハンサーが、Montanide ISA50、Seppic MONTANI DE ISA 720、サイトカイン(例えば、GM-CSF、Flat3-リガンド)、ミクロスフェア、ジメチルジオクタデシルアンモニウムプロミド(DDA)ベースのアジュバント、AS-1、AS-2、Ribi Adjuvan tシステムベースのアジュバント、QS21、サポニンベースのアジュバント、マイクロフルイダイズされた形態のSyntexアジュバント、MV、ddMV、免疫刺激複合体(iscom)ベースのアジュバント、および不活性化毒素からなる群より選択される、ワクチン。

【請求項23】 請求項10に記載の模倣物を、薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤と組み合わせて含む、薬学的組成物。

【請求項24】 請求項10に記載の模倣物を、非特異的免疫応答エンハンサーと組み合わせて含む、ワクチン。

【請求項25】 請求項1または請求項8に記載のポリペプチドをコードする、ポリヌクレオチド。

【請求項26】 以下を含む、薬学的組成物:

- (a) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、ポリヌクレオチド;ならびに
 - (b) 薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤。

【請求項27】 以下を含む、薬学的組成物:

- (a) WT 1ポリペプチドに特異的に結合する、抗体またはその抗原結合フラグメント;および
 - (b) 薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤。

【請求項28】 以下を含む、薬学的組成物:

- (a) WT1ポリペプチドと特異的に反応する、T細胞;および
- (b) 薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤。

【請求項29】 以下を含む、薬学的組成物:

- (a) 以下を発現する、抗原提示細胞:
- (i)ネイティブのWT1の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体を含む、WT1ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド:ならびに
 - (b) 薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤。

【請求項30】 以下を含む、ワクチン:

- (a) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、ポリヌクレオチド;ならびに
 - (b) 非特異的免疫応答エンハンサー。

【請求項31】 以下を含む、ワクチン:

- (a) 以下を発現する、抗原提示細胞:
- (i)ネイティブのWT1の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なるその改変体を含む、WT1ポリペプチドであって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
 - (b) 非特異的免疫応答エンハンサー。

【請求項32】 以下を含む、ワクチン:

- (a) WT1の免疫原性部分に特異的に結合する抗体によって特異的に結合される、抗イディオタイプ抗体またはその抗原結合フラグメント;および
 - (b) 非特異的免疫応答エンハンサー。

【請求項33】 前記免疫応答エンハンサーがアジュパントである、請求項

30~32のいずれか1項に記載のワクチン。

【請求項34】 前記免疫応答エンハンサーが、患者におけるT細胞応答を 優先的に増強する、請求項30~32のいずれか1項に記載のワクチン。

【請求項35】 ヒト患者において免疫応答を増強または誘導するための方法であって、該方法は、患者に、以下:

- (a) WT1ポリペプチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1 の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において 異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改 変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力 が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
- (b) 生理学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤、 を含む薬学的組成物を投与し、それにより、該ヒト患者において、WT1または WT1を発現する細胞に特異的な免疫応答を増強または誘導する工程を包含する 、方法。

【請求項36】 患者において免疫応答を増強または誘導するための方法であって、該方法は、患者に、請求項11、14、23または26~29のいずれか1項に記載の薬学的組成物を投与する工程を包含する、方法。

【請求項37】 ヒト患者において免疫応答を増強または誘導するための方法であって、該方法は、患者に、以下:

- (a) WT1ポリペプチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1 の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において 異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改 変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力 が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
- (b) 非特異的免疫応答エンハンサー、を含むワクチンを投与し、それにより、該ヒト患者において、WT1またはWT1を発現する細胞に特異的な免疫応答を増強または誘導する工程を包含する、方法。

【請求項38】 患者において免疫応答を増強または誘導するための方法で

あって、該方法は、患者に、請求項15、19、21、24または30~32のいずれか1項に記載のワクチンを投与し、それにより、該患者において、WT1またはWT1を発現する細胞に特異的な免疫応答を増強または誘導する工程を包含する、方法。

【請求項39】 ヒト患者においてWT1発現に関連する悪性疾患の発達を 阻害するための方法であって、該方法は、ヒト患者に、以下:

- (a) WT1ポリペプチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1 の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において 異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改 変体の抗原特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力 が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
- (b) 生理学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤、 を含む薬学的組成物を投与し、それにより該ヒト患者における該WT1発現に関連する悪性疾患の発達を阻害する工程を包含する、方法。

【請求項40】 患者においてWT1発現に関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、患者に、請求項11、14、23または26~29のいずれか1項に記載の薬学的組成物を投与し、それにより該患者における該悪性疾患の発達を阻害する工程を包含する、方法。

【請求項41】 ヒト患者においてWT1発現に関連する悪性疾患の発達を 阻害するための方法であって、該方法は、患者に、以下:

- (a) WT1ポリペプチドであって、該ポリペプチドは、ネイティブのWT1 の免疫原性部分あるいは1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において 異なるその改変体を含む、ポリペプチドであって、このような改変により、該改 変体の特異的抗体および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が実質的に減少していない、WT1ポリペプチド;ならびに
- (b) 非特異的免疫応答エンハンサー、 を含むワクチンを投与し、それにより該患者における該悪性疾患の発達を阻害す る工程を包含する、方法。

【請求項42】 患者においてWT1発現に関連する悪性疾患の発達を阻害

するための方法であって、該方法は、患者に、請求項15、19、21、24または30~32のいずれか1項に記載のワクチンを投与し、それにより該患者における該悪性疾患の発達を阻害する工程を包含する、方法。

【請求項43】 前記悪性疾患が白血病である、請求項39または請求項4 1に記載の方法。

【請求項44】 前記白血病が、急性骨髄性白血病、急性リンパ球性白血病、または慢性骨髄性白血病である、請求項43に記載の方法。

【請求項45】 前記悪性疾患が癌である、請求項39または41に記載の方法。

【請求項46】 前記癌が、乳房、肺、甲状腺または胃腸の癌または黒色腫である、請求項45に記載の方法。

【請求項47】 前記悪性疾患が白血病である、請求項40に記載の方法。

【請求項48】 前記白血病が、急性骨髄性白血病、急性リンパ球性白血病、 または慢性骨髄性白血病である、請求項47に記載の方法。

【請求項49】 前記悪性疾患が癌である、請求項40に記載の方法。

【請求項50】 前記癌が、乳房、肺、甲状腺または胃腸の癌または黒色腫である、請求項49に記載の方法。

【請求項51】 前記悪性疾患が白血病である、請求項42に記載の方法。

【請求項52】 前記白血病が、急性骨髄性白血病、急性リンパ球性白血病、または慢性骨髄性白血病である、請求項51に記載の方法。

【請求項53】 前記悪性疾患が癌である、請求項42に記載の方法。

【請求項54】 前記癌が、乳房、肺、甲状腺または胃腸の癌または黒色腫である、請求項53に記載の方法。

【請求項55】 請求項39に記載の方法であって、前記薬学的組成物が、WT1ポリペプチドを含み、該WT1ポリペプチドが、表II~XLVIの1以上に列挙される配列、ならびに1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が減少していない、改変体、からなる群より選択される配列を含む、方法。

【請求項56】 請求項39に記載の方法であって、前記薬学的組成物が、ALLPAVPSL(配列番号34)、GATLKGVAA(配列番号88)、CMTWNQMNL(配列番号49および258)、SCLESQPTI(配列番号199および296)、SCLESQPAI(配列番号198)、NLYQMTSQL(配列番号147および284)、ALLPAVSSL(配列番号35および255)、RMFPNAPYL(配列番号185および293)からなる群より選択される配列を含むWT1ポリペプチド、ならびに1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が減少されていない、改変体、を含む、方法。

【請求項57】 請求項41に記載の方法であって、前記ワクチンが、WT 1ポリペプチドを含み、該WT1ポリペプチドが、表II~XLVIの1以上に 列挙される配列、ならびに1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異 的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が減少していない、改変体、からなる群より選択される配列を含む、方法。

【請求項58】 請求項41に記載の方法であって、前記ワクチンが、ALLPAVPSL(配列番号34)、GATLKGVAA(配列番号88)、CMTWNQMNL(配列番号49および258)、SCLESQPTI(配列番号199および296)、SCLESQPAI(配列番号198)、NLYQMTSQL(配列番号147および284)、ALLPAVSSL(配列番号35および255)、RMFPNAPYL(配列番号185および293)からなる群より選択される配列を含むWT1ポリペプチド、ならびに1以上の置換、欠失、付加および/または挿入において異なる該配列の改変体であって、このような改変により、該改変体の抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力が減少されていない、改変体、を含む、方法。

【請求項59】 骨髄、末梢血、または骨髄もしくは末梢血の画分から、W T1を発現する細胞を除去するための方法であって、該方法は、骨髄、末梢血、 または骨髄もしくは末梢血の画分をWT1ポリペプチドと特異的に反応するT細 胞と接触させる工程を包含し、ここで、該接触させる工程が、骨髄、末梢血、または骨髄もしくは末梢血の画分中の骨髄性細胞またはリンパ細胞の数の10%未満へのWT1陽性細胞の除去を可能にする条件下でそれを可能にするに十分な時間行われる、方法。

【請求項60】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、患者に、請求項59に記載の方法に従って調製された骨髄、末梢血、または骨髄もしくは末梢血の画分を投与する工程を包含する、方法。

【請求項61】 前記骨髄、末梢血または画分が、自己由来である、請求項60に記載の方法。

【請求項62】 前記骨髄、末梢血または画分が、同系または同種異系である、請求項60に記載の方法。

【請求項63】 T細胞を刺激および/または拡大するための方法であって、該方法は、T細胞を、WT1ポリペプチド、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド、および/またはWT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞と、T細胞の刺激および/または拡大を可能にする条件でそれを可能にするに十分な時間接触させる工程を包含する、方法。

【請求項64】 前記T細胞が、骨髄、末梢血または骨髄もしくは末梢血の 画分内に存在する、請求項63に記載の方法。

【請求項65】 前記骨髄、末梢血または画分が、WT1発現と関連する悪性疾患に罹患した患者から得られる、請求項63に記載の方法。

【請求項66】 前記骨髄、末梢血または画分が、WT1発現と関連する悪性疾患に罹患していない哺乳動物から得られる、請求項63に記載の方法。

【請求項67】 前記T細胞が、拡大の前にクローニングされる、請求項63に記載の方法。

【請求項68】 哺乳動物においてT細胞を刺激および/または拡大するための方法であって、該方法は、哺乳動物に、以下:

(a) 以下の1以上:

- (i i) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞;

ならびに

(b) 生理学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤; を含む薬学的組成物を投与し、それにより、哺乳動物においてT細胞を刺激および/または拡大する工程、を包含する、方法。

【請求項69】 哺乳動物においてT細胞を刺激および/または拡大するための方法であって、該方法は、哺乳動物に、以下:

- (a) 以下の1以上:
 - (i) WT1ポリペプチド;
 - (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド; または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞;

ならびに

(b) 非特異的免疫応答エンハンサー;

を含むワクチンを投与し、それにより、哺乳動物においてT細胞を刺激および/ または拡大する工程、を包含する、方法。

【請求項70】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、患者に、請求項63に記載の方法に従って調製されたT細胞を投与する工程を包含する、方法。

【請求項71】 請求項70に記載の方法であって、前記骨髄、末梢血または画分が、WT1発現と関連する悪性疾患に罹患する患者から得られる、方法。

【請求項72】 請求項70に記載の方法であって、前記骨髄、末梢血または画分が、WT1発現と関連する悪性疾患に罹患していない哺乳動物から得られる、方法。

【請求項73】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患のための免疫 化または治療の効果をモニターするための方法であって、該方法は、以下の工程

(a) 以下:

- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、の1以上とともに第1の生物学的サンプルをインキュペートする工程であって、ここで、該第1の生物学的サンプルが、治療または免疫化の前に患者から得られ、そしてここで、該インキュベーションが、免疫複合体を形成させる条件下でそれを可能にするに十分な時間行われる、工程;
- (b) 該WT1ポリペプチドに特異的に結合する、該生物学的サンプル中の該WT1ポリペプチドと抗体との間に形成される免疫複合体を検出する工程;
- (c) 治療または免疫化の後に該患者から得られる第2の生物学的サンプルを使用して、工程(a) および(b) を繰り返す工程;ならびに
- (d) 該第1の生物学的サンプルおよび該第2の生物学的サンプルにおいて検 出された免疫複合体の数を比較して、それから該患者における治療または免疫化 の効果をモニターする工程、

を包含する、方法。

【請求項74】 請求項73に記載の方法であって、前記検出する工程が、

(a) 前記免疫複合体を、該免疫複合体に結合し得る検出試薬とともにインキュベートする工程であって、ここで該検出試薬がレポーター基を含む、工程、(b) 結合していない検出試薬を除去する工程、ならびに(c) 該レポーター基の存在または非存在を検出する工程、を包含する、方法。

【請求項75】 前記検出試薬が、前記WT1ポリペプチドに特異的に結合 する抗体に結合し得る、第2の抗体またはその抗原結合フラグメントを含む、請 求項74に記載の方法。

【請求項76】 前記検出試薬がプロテインAを含む、請求項74に記載の方法。

【請求項77】 前記レポーター基が、放射性同位体、蛍光基、発光基、酵素、ビオチン、および色素粒子からなる群より選択される、請求項74に記載の方法。

【請求項78】 レポーター基が前記WT1ポリペプチドに結合し、そして前記検出する工程が、結合していないWT1ポリペプチドを除去し、続いて該レ

ポーター基の存在または非存在を検出する工程を包含する、請求項73に記載の方法。

【請求項79】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患のための免疫 化または治療の効果をモニターするための方法であって、該方法は、以下の工程

(a) 以下:

- (i) WT1ポリペプチド;
- (ii) WT1ポリペプチドをコードするWT1ポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、

の1以上とともに第1の生物学的サンプルをインキュベートする工程であって、 ここで、該生物学的サンプルが、CD4+および/もしくはCD8+ T細胞を 含み、かつ治療または免疫化の前に患者から得られ、そしてここで、該インキュ ベーションが、T細胞の特異的活性化、増殖および/もしくは溶解を可能にする 条件下でそれを可能にするに十分な時間行われる、工程;

- (b) 該T細胞の活性化、増殖および/もしくは溶解の量を検出する工程;
- (c) CD4+および/もしくはCD8+ T細胞を含む第2の生物学的サンプルを使用して、工程(a) および(b) を繰り返す工程であって、ここで該第2の生物学的サンプルが治療または免疫化の後に該患者から得られる、工程;ならびに
- (d) 該第1の生物学的サンプルおよび該第2の生物学的サンプル中のT細胞の活性化、増殖および/または溶解の量を比較して、それから該患者における治療または免疫化の効果をモニターする工程、

を包含する、方法。

【請求項80】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項73または請求項79に記載の方法。

【請求項81】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

- (i i) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、

の1以上とともに、患者から単離されたCD4+T細胞をインキュベートする工程であって、その結果、該T細胞が増殖する、工程;ならびに

(b) 該患者に、有効量の該増殖したT細胞を投与し、それから該患者における悪性疾患の発達を阻害する、工程、

【請求項82】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項81に記載の方法。

【請求項83】 前記T細胞をインキュベートする工程が、1回以上繰り返される、請求項81に記載の方法。

【請求項84】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

を包含する、方法。

- (i) WT1ポリペプチド:
- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、

の1以上とともに、患者から単離されたCD4+T細胞をインキュペートする工程であって、その結果、該T細胞が増殖する、工程;

- (b) WT 1ポリペプチドの存在下で増殖した1以上の細胞をクローニングする工程: ならびに
- (c) 該患者に、有効量の該クローニングしたT細胞を投与する、工程、 を包含する、方法。

【請求項85】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項84に記載の方法。

【請求項86】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、の1以上とともに、患者から単離されたCD8+T細胞をインキュペートする工程であって、その結果、該T細胞が増殖する、工程;ならびに
- (b) 該患者に、有効量の該増殖したT細胞を投与し、それから該患者における悪性疾患の発達を阻害する、工程、

を包含する、方法。

【請求項87】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項86に記載の方法。

【請求項88】 前記T細胞をインキュベートする工程が、1回以上繰り返される、請求項86に記載の方法。

【請求項89】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

- (i) WT1ポリペプチド:
- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、

の1以上とともに、患者から単離されたCD8+T細胞をインキュベートする工程であって、その結果、該T細胞が増殖する、工程;

- (b) WT1ポリペプチドの存在下で増殖した1以上の細胞をクローニングする工程:ならびに
- (c) 該患者に、有効量の該クローニングしたT細胞を投与する、工程、 を包含する、方法

【請求項90】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項89に記載の方法。

【請求項91】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の存在または 非存在を決定するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

- $(i\ i)\ WT 1$ ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、の1以上とともに、患者から単離されたCD4+T細胞をインキュベートする工
- (b) 該T細胞の特異的活性化の存在または非存在を検出し、それからWT1 発現と関連する悪性疾患の存在または非存在を決定する、工程、 を包含する、方法。
- 【請求項92】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項91に記載の方法。
- 【請求項93】 前記検出する工程が、前記T細胞の増殖の存在または非存在を検出する工程を包含する、請求項91に記載の方法。

【請求項94】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の存在または 非存在を検出するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

程:ならびに

- (i) WT1ポリペプチド:
- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、の1以上とともに、患者から単離されたCD8+T細胞をインキュベートする工程;ならびに
- (b) 該T細胞の特異的活性の存在または非存在を検出し、それからWT 1発 現と関連する悪性疾患の存在または非存在を決定する、工程、 を包含する、方法。
- 【請求項95】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項94に記載の方法。
- 【請求項96】 前記検出する工程が、細胞溶解活性の生成の存在または非存在を検出する工程を包含する、請求項94に記載の方法。
- 【請求項97】 患者においてWT1発現と関連する悪性疾患の存在または 非存在を決定するための方法であって、該方法は、以下の工程:

(a) 以下:

- (i) WT1ポリペプチド;
- (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または
- (i i i) WT 1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、 の1以上とともに、患者から得られた生物学的サンプルをインキュベートする工程であって、該インキュベーションが、免疫複合体を形成させる条件下でそれを可能にするに十分な時間行われる工程;ならびに
- (b) 該W1ポリペプチドと該WT1ポリペプチドに特異的に結合する生物学的サンプル中の抗体との間で形成される免疫複合体を検出し、それから、WT1 発現と関連する悪性疾患の存在または非存在を決定する、工程、を包含する、方法。

【請求項98】 前記悪性疾患が、癌または白血病である、請求項97に記載の方法。

【請求項99】 請求項97に記載の方法であって、前記検出する工程が、

(a) 前記免疫複合体を、該免疫複合体に結合し得る検出試薬とともにインキュペートする工程であって、ここで該検出試薬がレポーター基を含む、工程、(b) 結合していない検出試薬を除去する工程、ならびに(c) 該レポーター基の存在または非存在を検出する工程、を包含する、方法。

【請求項100】 前記検出試薬が、前記WT1ポリペプチドに特異的に結合する抗体に結合し得る、第2の抗体またはその抗原結合フラグメントを含む、請求項99に記載の方法。

【請求項101】 前記検出試薬がプロテインAを含む、請求項99に記載の方法。

【請求項102】 前記レポーター基が、放射性同位体、蛍光基、発光基、酵素、ビオチン、および色素粒子からなる群より選択される、請求項99に記載の方法。

[請求項103] 前記レポーター基が前記WT1ポリペプチドに結合し、 そして前記検出する工程が、結合していないWT1ポリペプチドを除去し、続い て該レポーター基の存在または非存在を検出する工程を包含する、請求項97に 記載の方法。 【請求項104】 活性な治療用物質として使用するための、請求項 $1\sim9$ のいずれか1項に記載のポリペプチド。

【請求項105】 患者において免疫応答を増強または誘導するための医薬の製造における使用のための、請求項1~9のいずれか1項に記載のポリペプチド。

【発明の詳細な説明】

[0001]

(技術分野)

本発明は、一般に悪性疾患(例えば、白血病および癌)の免疫療法に関する。 より詳細には、本発明は、WT1に対する免疫応答を惹起または増強するための 組成物、ならびに悪性疾患を予防および/または処置するためのそのような組成 物の使用に関連する。

[0002]

(発明の背景)

癌および白血病は、米国内および世界中で重大な健康問題である。そのような 疾患の検出および処置における前進がなされてきたが、ワクチンまたは癌および 白血病の予防または処置のための他の普遍的に首尾良い方法は、現在のところ利 用可能ではない。疾患の管理は、現在のところ、早期診断および攻撃的な処置の 組合せに依存し、これは、種々の処置(例えば、手術、放射線治療、化学療法お よびホルモン療法)のうちの1つ以上を含み得る。特定の癌のための処置方針は 、頻繁には、特定の腫瘍マーカーの分析を含む種々の予後変数に基づいて選択さ れる。しかし、確立されたマーカーの使用は、頻繁には、解釈するのが困難な結 果を導き、そして多くの癌患者において高い致死率が観察され続けている。

[0003]

免疫療法は、癌および白血病の処置および生存率を実質的に改善する能力を有する。最近のデータによって、白血病は、骨髄移植の状況下での免疫療法(例えば、ドナーリンパ球注入)によって治癒され得ることが実証される。そのような治療は、腫瘍関連抗原(TAA)に対する免疫応答の惹起または増強を含み得る。しかし、現在までのところ、比較的わずかなTAAが既知であり、そしてそのような抗原に対する免疫応答の惹起は、まれに例外が存在するが、治療的に有益であるとは示されていない。

[0004]

従って、白血病および癌の予防および治療のための改善された方法についての 当該分野における必要性が存在する。本発明は、これらの必要性を満たし、そし てさらに他の関連する利点を提供する。

[0005]

(発明の要旨)

簡潔に述べると、本発明は、疾患(例えば、白血病および癌)の診断および治 療のための組成物および方法を提供する。1つの局面において、本発明は、ネイ ティブのWT1の免疫原性部分またはその改変体(これは、抗原特異的抗血清お よび/またはT細胞株もしくはクローンと反応するその改変体の能力が実質的に 減少されないように、1つ以上の置換、欠失、付加および/または挿入で異なる) を含むポリペプチドを提供する。特定の実施態様において、このポリペプチド は、ネイティブWT1ポリペプチドの16を超えない連続したアミノ酸残基を含 む。他の実施態様において、このポリペプチドは、ネイティブのWT1ポリペプ チドのアミノ酸残基 $1 \sim 174$ の免疫原性部分またはその改変体を含み、ここで このポリペプチドは、ネイティブのWT1ポリペプチドのアミノ酸175~44 9内に存在する16を超えない連続するアミノ酸残基を含む。この免疫原性部分 は、好ましくはMHCクラスI分子および/またはMHCクラスII分子に結合 する。特定の実施態様において、このポリペプチドは、以下からなる群から選択 される配列を含む: (a) 表 $II \sim XLVI$ のうちの任意の1つ以上において示 される配列、(b)前述の配列の改変体(これは、抗原特異的抗血清および/ま たはT細胞株もしくはクローンと反応するその改変体の能力が実質的に減少され ないように、1つ以上の置換、欠失、付加および/または挿入で異なる)、およ び(c)上記のポリペプチドの模倣物(抗原特異的抗血清および/またはT細胞 株もしくはクローンと反応するその模倣物の能力が実質的に減少されないような) .

[0006]

他の実施態様において、このポリペプチドは、以下からなる群から選択される 配列を含む:

[0007]

【化1】

(a) ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34),

GATLKGVAA (SEQ ID NO:88), CMTWNQMNL (SEQ ID NOs: 49 *** 258), SCLESQPTI (SEQ ID NOs: 199 *** 296), SCLESQPAI (SEQ ID NO:198), NLYQMTSQL (SEQ ID NOs: 147 *** 284), ALLPAVSSL (SEQ ID NOs: 35 *** 255), RMFPNAPYL (SEQ ID NOs: 185 *** 293),

(b) 前述の配列の改変体(これは、抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応するその改変体の能力が実質的に減少されないように、1つ以上の置換、欠失、付加および/または挿入で異なる)、および(c)上記のポリペプチドの模倣物(抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応するその模倣物の能力が実質的に減少されないような)。模倣物は、1つ以上のアミノ酸模倣物と組み合わせてアミノ酸を含み得るか、または完全に非ペプチド模倣物であり得る。

[0008]

さらなる局面において、本発明は、WT1タンパク質の免疫原性部分の改変体を含むポリペプチドを提供し、ここでこの改変体は、抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応するその改変体の能力がネイティブのWT1タンパク質と比較して増強されるように、その免疫原性部分内の1~3アミノ酸位置での置換に起因して、その免疫原性部分とは異なる。

[0009]

本発明はさらに、上記のWT 1ポリペプチドをコードするWT 1ポリヌクレオチドを提供する。

[0010]

他の局面において、本発明は、薬学的組成物およびワクチンを提供する。薬学的組成物は、薬学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤と組み合わせて、上記のポリペプチドもしくは模倣物および/または以下のうちの1つ以上を含み得る: (i) WT1ポリヌクレオチド; (ii) WT1ポリペプチドに特異的に結合するその抗体または抗原結合フラグメント; (iii) WT1ポリペプチドと特異的に反応するT細胞、あるいは (iv) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示

細胞。ワクチンは、上記のポリペプチドおよび/または以下のうちの1つ以上を含む: (i) WT1ポリヌクレオチド; (ii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、または(iii) 抗イディオタイプ抗体、および非特異的免疫応答エンハンサー。特定の実施態様において、ネイティブのWT1ポリペプチドの23未満の連続するアミノ酸残基、好ましくは17未満のアミノ酸残基が、そのような薬学的組成物およびワクチン内に使用されるWT1ポリペプチド内に存在する。免疫応答エンハンサーは、アジュバントであり得る。好ましくは、免疫応答エンハンサーは、アジュバントであり得る。好ましくは、免疫応答エンハンサーは、アジュバントであり得る。好ましくは、免疫応答エンハンサーは、アジュバントであり得る。好ましくは、免疫応答エンハンサーは、アジュバントであり得る。好ましくは、免疫応答エンハンサーは、ア

[0011]

本発明はさらに、患者に上記の薬学的組成物またはワクチンを投与することを 含む、患者において免疫応答を増強または誘導するための方法を提供する。特定 の実施態様において、患者はヒトである。

[0012]

本発明はさらに、患者に上記の薬学的組成物またはワクチンを投与することを含む、患者において悪性疾患の発達を阻害するための方法を提供する。悪性疾患としては、白血病(例えば、急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病および慢性骨髄性白血病)および癌(例えば、乳癌、肺癌、甲状腺癌もしくは胃腸癌、または黒色腫)が挙げられるがそれらに限定されない。患者は、悪性疾患に罹患していてよいが、罹患している必要はなく、そしてこの薬学的組成物またはワクチンの投与は、そのような疾患の発病(onset)を阻害し得るか、または既存の疾患の進行および/もしくは転移を阻害し得る。

[0013]

本発明はさらに、他の局面において、骨髄および/もしくは末梢血またはその画分からWT1を発現する細胞を除去するための方法を提供する。この方法は、骨髄、末梢血または骨髄もしくは末梢血の画分と、WT1ポリペプチドと特異的に反応するT細胞とを接触させる工程を含み、ここでこの接触させる工程は、骨髄、末梢血または画分中の骨髄性細胞またはリンパ性細胞の数の10%未満、好ましくは5%未満およびより好ましくは1%未満までのWT1陽性細胞の除去を可能にするに十分な条件および時間で行われる。骨髄、末梢血および画分は、W

T1発現と関連する疾患に罹患する患者から得られ得るか、またはそのような疾患に罹患しないヒトもしくは非ヒト哺乳動物から得られ得る。

[0014]

関連する局面において、本発明は、上記のように調製された骨髄、末梢血または骨髄もしくは末梢血の画分を患者に投与する工程を含む、患者における悪性疾患の発達を阻害するための方法を提供する。そのような骨髄、末梢血または画分は、自家(autologous)であり得るか、または関連するもしくは関連しないヒトもしくは非ヒト動物(例えば、同系または同種異系)に由来し得る。

[0015]

他の局面において、本発明は、T細胞の刺激(または、プライミング(priming))および/または拡大(expansion)を可能にするに十分な条件下および時間でWT1ポリペプチドとT細胞とを接触させることを含む、T細胞刺激および/または拡大のための方法を提供する。そのようなT細胞は、自家、同種異系、同系または関連しないWT1特異的細胞であり得、そしてインビトロまたはインビボで刺激され得る。特定の実施態様において、拡大されたT細胞は、骨髄、末梢血または骨髄もしくは末梢血の画分内に存在し、そしてクローン性(clonal)であり得る(が、その必要はない)。特定の実施態様において、T細胞は、刺激および/または拡大の間に哺乳動物中に存在し得る。WT1特異的T細胞は、例えば、ドナーリンパ球注入において使用され得る。

[0016]

関連する局面において、上記で調製されたT細胞を患者に投与する工程を含む、患者における悪性疾患の発達を阻害するための方法が提供される。そのような T細胞は、特定の実施態様において、自家、同系または同種異系であり得る。

[0017]

本発明はさらに、他の局面において、患者におけるWT1発現と関連する悪性 疾患のための免疫または治療の有効性をモニタリングするための方法を提供する。そのような方法は、患者における抗体、CD4+T細胞および/またはCD8+T細胞応答をモニタリングすることに基づく。特定のそのような局面において、方法は、以下の工程を包含し得る:(a)以下(i)WT1ポリペプチド;(

ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または(iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、のうちの1つ以上とともに第1の生物学的サンプルをインキュペートする工程であって、ここでこの第1の生物学的サンプルは、治療または免疫の前に患者から得られ、そしてここでこのインキュペーションは、免疫複合体が形成するのを可能にする条件下および時間で行われる、工程;(b) WT1ポリペプチドと、WT1ポリペプチドに特異的に結合する生物学的サンプルにおける抗体との間に形成される免疫複合体を検出する工程;(c) 治療または免疫の後に、同じ患者から得られる第2の生物学的サンプルを用いて、工程(a) および(b) を反復する工程;ならびに(d) 第1および第2の生物学的サンプルにおいて検出される免疫複合体の数を比較する工程、およびそれから、この患者におけるこの治療または免疫の有効性をモニタリングする工程。

[0018]

上記の方法の特定の実施態様において、この検出する工程は以下を含む: (a) この免疫複合体に結合し得る検出試薬とともにこの免疫複合体をインキュベートする工程であって、ここでこの検出試薬はレポーター基を含む、工程、(b) 非結合検出試薬を除去する工程、および(c) このレポーター基の存在または非存在を検出する工程。この検出試薬は、例えば、WT1ポリペプチドに特異的に結合する抗体に結合し得る第2の抗体またはその抗原結合フラグメントまたは分子(例えば、プロテインA)を含み得る。他の実施態様において、レポーター基は、WT1ポリペプチドに結合し、そして検出する工程は、非結合WT1ポリペプチドを除去する工程、およびその後にこのレポーター基の存在または非存在を検出する工程を包含する。

[0019]

さらなる局面において、患者におけるWT1発現と関連する悪性疾患のための 免疫または治療の有効性をモニタリングするための方法は、以下の工程を包含し 得る: (a)以下(i)WT1ポリペプチド;(ii)WT1ポリペプチドをコ ードするポリヌクレオチド;または(iii)WT1ポリペプチドを発現する抗 原提示細胞、のうちの1つ以上とともに第1の生物学的サンプルをインキュベー トする工程であって、ここでこの第1の生物学的サンプルは、CD4+T細胞および/またはCD8+T細胞を含み、そして治療または免疫の前に患者から得られ、そしてここでこのインキュベーションは、T細胞の特異的な活性化、増殖および/または溶解を可能にするに十分な条件下および時間で行われる、工程;(b) T細胞の活性化、増殖および/または溶解の量を検出する工程;(c) CD4+および/またはCD8+T細胞を含む第2の生物学的サンプルを用いて、工程(a)および(b)を反復する工程であって、ここでこの第2の生物学的サンプルは、治療または免疫後に同じ患者から得られる、工程;ならびに(d)第1および第2の生物学的サンプル中のT細胞の活性化、増殖および/または溶解の量を比較する工程、およびそれからこの患者におけるこの治療または免疫の有効性をモニタリングする工程。

[0020]

本発明はさらに、患者におけるWT1発現と関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法を提供する。この方法は、以下の工程を包含する: (a)以下(i)WT1ポリペプチド;(ii)WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド;または(iii)WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞、のうちの1つ以上とともに、患者から単離されたCD4+および/またはCD8+T細胞を、そのT細胞が増殖するようにインキュベートする工程;ならびに(b)増殖されたT細胞の有効量をこの患者に投与する工程、およびそれからこの患者における悪性疾患の発達を阻害する工程。特定の実施態様において、T細胞をインキュベートする工程は、1回以上反復され得る。

[0021]

他の局面においては、本発明は、患者内でのWT1発現に関連する悪性疾患の発達を阻害するための方法を提供し、これは以下の工程を包含する: (a) 患者から単離されたCD4+および/またはCD8+T細胞を一つ以上の(i) WT1ポリペプチド; (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド; または(iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞とともにインキュベートし、その結果このT細胞が増殖する工程; (b) 増殖した一つ以上の細胞をクローニングする工程; および(c) 患者に対してクローン化したT細胞の効果

的な量を投与する工程。

[0022]

他の局面においては、方法が、患者内でのWT1発現に関連する悪性疾患の存在または非存在を決定するために提供され、これは以下の工程を包含する: (a) 患者から単離されたCD4+および/またはCD8+T細胞を一つ以上の(i) WT1ポリペプチド; (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド; または(ii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞とともにインキュベートする工程; および(b) T細胞の特異的な活性化の存在または非存在を検出し、それからWT1発現に関連する悪性疾患の存在または非存在を決定する工程。ある実施態様においては、検出の工程は、T細胞の増殖の存在または非存在を検出する工程を含む。

[0023]

さらなる局面においては、本発明は、患者内でのWT1発現に関連する悪性疾患の存在または非存在を決定するための方法を提供し、これは以下の工程を包含する: (a) 患者から得られた生物学的なサンプルを一つ以上の(i) WT1ポリペプチド; (ii) WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド; または(iii) WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞とともにインキュベートする工程であって、ここで、このインキュベーションは、免疫複合体が形成されるのを可能にするに十分な条件下でかつそれに十分な時間で行われる工程; および(b) WT1ポリペプチドとWT1ポリペプチドと特異的に結合する生物学的なサンプル中の抗体との間に形成される免疫複合体を検出し、それからWT1発現に関連する悪性疾患の存在または非存在を決定する工程。

[0024]

本発明のこれらおよび他の局面は、下述する詳細な説明および添付する図面を 参照すれば明白になる。本明細書中に開示されたすべての参考文献は、各々が個 々に援用されたかのようにその全体が参考として本明細書中に援用されている。

[0025]

(発明の詳細な説明)

上述のように、本発明は、一般に、悪性疾患の免疫療法および診断のための組

成物および方法に関する。本明細書中に記載される組成物としては、WT1ポリペプチド、WT1ポリヌクレオチド、WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞(APC、例えば、樹状細胞)、薬剤(例えば、WT1ポリペプチドに結合する抗体)および/またはWT1に特異的な免疫系細胞(例えば、T細胞)が挙げられ得る。本発明のWT1ポリペプチドは、一般に、ウィルムス腫瘍遺伝子産物(WT1)またはその改変体の少なくとも一部を含む。本発明の核酸配列は、一般に、このようなポリペプチドの全てもしくは一部をコードするDNA配列またはRNA配列、あるいはこのような配列に相補的であるDNA配列またはRNA配列を含む。抗体は、一般に、免疫系タンパク質またはその抗原結合フラグメントであり、これは、WT1ポリペプチドの一部に結合し得る。このような組成物内で使用され得るT細胞は、一般に、WT1ポリペプチドに特異的であるT細胞(例えば、CD4+および/またはCD8+)である。本明細書中に記載される特定の方法は、さらに、本明細書中に提供されるようなWT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞を使用する。

[0026]

本発明は、ウィルムス腫瘍(WT)遺伝子産物(例えば、WT 1)に対して惹起される免疫応答が、WT 1遺伝子の発現の増加によって特徴付けられる悪性疾患を患う患者に、予防的利益および/または治療的利益を提供し得るという発見に基づく。このような疾患としては、白血病(例えば、急性骨髄性白血病(AM L)、慢性骨髄性白血病(CML)、急性リンパ性白血病(ALL)および小児期ALL)、ならびに多くの癌(例えば、肺、乳房、甲状腺および胃腸の癌、ならびに黒色腫)が挙げられるが、これらに限定されない。WT 1遺伝子は、元々、ウィルムス腫瘍を有する患者の染色体 1 p 1 3 における細胞性欠失に基づいて同定および単離された(Callら、米国特許第5,350,840号を参照のこと)。この遺伝子は10のエキソンからなり、そしてジンクフィンガー転写因子をコードし、そしてマウスWT 1タンパク質およびヒトWT 1タンパク質の配列は、図1および配列番号319~320に提供される。

[0027]

(WT1ポリペプチド)

本発明の文脈において、WT1ポリペプチドは、本明細書に記載される場合、 ネイティブWT1(すなわち、遺伝的に改変されていない生物によって発現され るWT1タンパク質)またはその改変体の少なくとも免疫原性部分を含むポリペ プチドである。WT1ポリペプチドは、これがネイティブタンパク質またはその 改変体の少なくとも免疫原性部分を含む限り、任意の長さであり得る。言い換え ると、WT1ポリペプチドは、オリゴペプチド(すなわち、ペプチド結合によっ て連結される比較的少数のアミノ酸残基(例えば、8~10残基)からなる)、 全長WT1タンパク質(例えば、ヒトまたは非ヒト動物(例えば、マウス)内に 存在する)あるいは中間のサイズのポリペプチドであり得る。特定の実施態様に おいて、ネイティブWT1ポリペプチドの少数の連続するアミノ酸残基を含むW T1ポリペプチドの使用が、好ましい。このようなポリペプチドは、T細胞応答 の生成が所望される特定の使用のために好ましい。例えば、このようなWT1ポ リペプチドは、ネイティブWT1ポリペプチドの、23未満の連続するアミノ酸 残基、好ましくは18以下の連続するアミノ酸残基、そしてより好ましくは15 以下の連続するアミノ酸残基を含み得る。ネイティブWT1ポリペプチドの連続 する9つのアミノ酸残基を含むポリペプチドは、一般に、このような目的のため に適切である。ネイティブタンパク質由来のさらなる配列および/または異種配 列は、任意のWT1ポリペプチド内に存在し得、そしてこのような配列は、(必 要ではないが)さらなる免疫原性特性または抗原性特性を保有し得る。本明細書 中に提供されるようなポリペプチドは、さらに、他のポリペプチドまたは非ポリ ペプチド化合物と(共有結合的にかまたは非共有結合的に)会合され得る。

[0028]

「免疫原性部分」は、本明細書中で使用される場合、B細胞表面抗原レセプターおよび/またはT細胞表面抗原レセプターによって認識される(すなわち、特異的に結合される)ポリペプチドの部分である。特定の好ましい免疫原性部分は、MHCクラスI分子またはMHCクラスII分子に結合する。本明細書中で使用される場合、免疫原性部分は、このような結合が当該分野で公知の任意のアッセイを使用して検出可能である場合、MHCクラスI分子またはMHCクラスII分子「に結合する」といわれる。例えば、ポリペプチドがMHCクラスIに結合する」といわれる。例えば、ポリペプチドがMHCクラスIに結

合する能力は、125 I で標識された β 2 ミクログロブリン(β 2 m)のMHC ク ラス $I / \beta 2 m / ペプチドヘテロ三量体複合体への取り込みを促進する能力をモ$ ニターすることによって間接的に評価され得る(Parkerら、J. Immu nol. 152:163, 1994を参照のこと)。あるいは、当該分野で公知 の機能的ペプチド競合アッセイが、使用され得る。特定の免疫原性部分は、表Ⅰ I~XIVの1つ以上に列挙される1つ以上の配列を有する。代表的な免疫原性 部分には、以下が挙げられるが、これらに限定されない: RDLNALLPAV PSLGGGG (ヒトWT1残基6~22;配列番号1)、PSQASSGQA RMFPNAPYLPSCLE (ヒトおよびマウスWT1残基117~139; それぞれ、配列番号2および3)、GATLKGVAAGSSSSVKWTE(ヒトWT1残基244~262;配列番号4)、GATLKGVAA (ヒトWT 1 残基 2 4 4 ~ 2 5 2;配列番号 8 8)、CMTWNQMNL(ヒトおよびマウ スWT1残基235~243;それぞれ、配列番号49および258)、SCL ESQPTI (マウスWT1残基136~144;配列番号296)、SCLE SQPAI (ヒトWT1残基136~144;配列番号198); NLYQMT SQL(ヒトおよびマウスWT1残基225~233;それぞれ、配列番号14 7および284);ALLPAVSSL(マウスWT1残基10~18;配列番 号255); またはRMFPNAPYL(ヒトおよびマウスWT1残基126~ 134;それぞれ、配列番号185および293)。さらなる免疫原性部分は、 本明細書中に提供され、そしてその他は、一般に、周知の技術(例えば、Pau l、Fundamental Immunology、第3版、243~247 (Raven Press, 1993) およびその中に引用される参考文献にお いて要約される技術)を使用して同定され得る。免疫原性部分を同定するための 代表的な技術としては、抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクロ ーンと反応する能力についてのポリペプチドのスクリーニングが挙げられる。ネ イティブWT1ポリペプチドの免疫原性部分は、(例えば、ELISAおよび/ またはT細胞反応性アッセイにおいて)実質的に全長WT1の反応性以上である レベルで、このような抗血清および/またはT細胞と反応する部分である。言い 換えると、免疫原性部分は、全長ポリペプチドの反応性に類似するかまたはそれ よりも大きなレベルで、このようなアッセイにおいて反応し得る。このようなスクリーニングは、一般に、HarlowおよびLane、Antibodies : A Laboratory Manual、Cold Spring Harbor Laboratory、1998に記載されるような、当業者に周知の方法を使用して実施され得る。

[0029]

あるいは、免疫原性部分は、Tsitesプログラム(RothbardおよびTayler、EMBO J. 7:93~100、1988; Deavinら、Mol. Immunol. 33:145~155、1996を参照のこと)のようなコンピュータ分析を使用して同定され得、このコンピュータ分析は、Th 応答を誘発する可能性を有するペプチドモチーフについて検索する。マウスクラスI MHCまたはクラスII MHCおよびヒトクラスI MHCまたはクラスII MHCおよびヒトクラスI MHCまたはクラスII MHCおよびヒトクラスI MHCまたはクラスII MHCかの結合について適切なモチーフを有するCTLペプチドは、BIMAS(Parkerら、J. Immunol. 152:163、1994)および他のHLAペプチド結合予測分析に従って同定され得る。免疫原性を確認するために、ペプチドは、HLA A2トランスジェニックマウスモデル、および/または樹状細胞、線維芽細胞もしくは末梢血細胞を使用するインピトロ刺激アッセイを使用して、試験され得る。

[0030]

上述のように、組成物は、ネイティブWT1タンパク質の改変体を含み得る。ポリペプチド「改変体」は、本明細書中で使用される場合、1つ以上の置換、欠失、付加および/または挿入においてネイティブポリペプチドと異なり、その結果、そのポリペプチドの免疫原性が保持されている(すなわち、この改変体が抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力は、ネイティブポリペプチドに対して実質的に減少されない)、ポリペプチドである。言い換えると、改変体が抗原特異的抗血清および/またはT細胞株もしくはクローンと反応する能力は、ネイティブポリペプチドに対して増強され得るかまたは不変であり得るか、あるいはネイティブポリペプチドに対してり、多未満、そして好ましくは20%未満減少され得る。このような改変体は、一般に、本明細書

中に記載されるように、上記のポリペプチド配列の1つを改変すること、および 改変されたポリペプチドと抗血清および/またはT細胞との反応性を評価するこ とによって、同定され得る。本発明の文脈において、WT1ポリペプチドの免疫 原性部分内の比較的少数の置換(例えば、1~3)は、ポリペプチドが免疫応答 を誘発する能力を増強するように作用し得ることが、見出されている。適切な置 換は、一般に、上記のようにコンピュータプログラムを使用することによって同 定され得、そしてその効果は、本明細書中に記載されるように、改変されたポリ ペプチドと抗血清および/またはT細胞との反応性に基づいて確認される。従っ て、特定の好ましい実施態様において、WT1ポリペプチドは、免疫原性部分内 の1~3アミノ酸残基が置換され、その結果、抗原特異的抗血清および/または T細胞株もしくはクローンと反応する能力が、改変されていないポリペプチドに 対するその能力よりも統計学的に大きい、改変体を含む。このような置換は、好 ましくは、このポリペプチドMHC結合部位内に位置され、これは、上記の通り に同定され得る。好ましい置換は、MHCクラス I 分子への結合を増加させる。

[0031]

特定の改変体は、保存的置換を含む。「保存的置換」は、あるアミノ酸が類似の特性を有する別のアミノ酸に置換されることであり、その結果、ペプチド化学の当業者は、そのポリペプチドの二次構造および疎水性の性質が実質的に変化していないことを予測する。アミノ酸置換は、一般に、残基の極性、電荷、溶解度、疎水性、親水性および/または両親媒性の性質における類似性に基づいてなされ得る。例えば、負に荷電したアミノ酸としては、アスパラギン酸およびグルタミン酸が挙げられ;正に荷電したアミノ酸としては、リジンおよびアルギニンが挙げられ;そして類似の疎水性値を有する荷電していない極性ヘッド(head)基を持つアミノ酸としては、ロイシン、イソロイシンおよびバリン;グリシンおよびアラニン;アスパラギンおよびグルタミン;ならびにセリン、スレオニン、フェニルアラニンおよびチロシン、が挙げられる。保存的変化を示し得るアミノ酸の他の基としては、以下が挙げられる:(1)ala、pro、gly、glu、asp、gln、ser、thr;(2)cys、ser、tyr、th

r; (3) val、ile、leu、met、ala、phe; (4) lys、arg, his; ile (5) phe、tyr, trp, his e 改変体はまた (または、あるいは改変体は) 非保存的変化を含む。改変体はまた(または、あるいは改変体は)、例えば、このポリペプチドの免疫原性、二次構造および疎水性性質に対して最小の影響を有するアミノ酸の欠失または付加によって改変され得る。

[0032]

上述のように、WT1ポリペプチドは、翻訳と同時(co-translationally)または翻訳後(post-translationally)にタンパク質の移動を指向するタンパク質のN末端において、シグナル(またはリーダー)配列に結合体化され得る。ポリペプチドはまた(または、あるいはポリペプチドは)、このポリペプチド(例えば、ポリーHis)の合成、精製または同定の容易さのために、あるいはこのポリペプチドの固体支持体への結合を増強するために、リンカーもしくは他の配列に結合体化され得る。例えば、ポリペプチドは、免疫グロブリンのFc領域に結合体化され得る。

[0033]

WT1ポリペプチドは、任意の種々の周知技術を使用して調製され得る。本明 細書中に記載されるようなWT1ポリヌクレオチドによってコードされる組換え ポリペプチドは、このポリヌクレオチドから容易に調製され得る。一般に、当業 者に公知の任意の種々の発現ベクターを使用して、組換えWT1ポリペプチドを 発現し得る。発現は、組換えポリペプチドをコードするDNA分子を含む発現ベクターを用いて形質転換されたか、またはこの発現ベクターを用いてトランスフェクトされた、任意の適切な宿主細胞において達成され得る。適切な宿主細胞としては、原核生物細胞、酵母細胞および高等真核生物細胞が挙げられる。好ましくは、使用される宿主細胞は、E.coli細胞株、酵母細胞株または哺乳動物細胞株(例えば、COSもしくはCHO)である。組換えタンパク質または組換えポリペプチドを培養培地へ分泌する適切な宿主/ベクター系からの上清は、まず、市販のフィルターを使用して濃縮され得る。次いで、この濃縮物は、適切な精製マトリクス(例えば、アフィニティーマトリクスまたはイオン交換樹脂)に

適用され得る。最終的に、1つ以上の逆相HPLC工程を使用して、組換えポリペプチドをさらに精製し得る。このような技術を使用して、ネイティブポリペプチドまたはその改変体を調製し得る。例えば、ネイティブポリペプチドの改変体をコードするポリヌクレオチドは、一般に、標準的な変異誘発技術(例えば、オリゴヌクレオチド部位特異的変異誘発)を使用して調製され得、そしてDNA配列の切片は、短縮型ポリペプチドの調製を許容するように除去され得る。

[0034]

特定の部分および他の改変体はまた、当業者に周知の技術を使用する合成手段によって生成され得る。例えば、約500未満のアミノ酸、好ましくは約100未満のアミノ酸、そしてより好ましくは約50未満のアミノ酸を有するポリペプチドが、合成され得る。ポリペプチドは、メリーフィールド固相合成法(アミノ酸が、生長するアミノ酸鎖に連続的に付加される)のような任意の商業的に利用可能な固相技術を使用して合成され得る。Merrifield、J. Am. Chem. Soc. 85:2149~2146、1963を参照のこと。ポリペプチドの自動化合成のための装置は、Applied BioSystems, Inc. (Foster City, CA)のような供給業者から市販されており、そして製造業者の指示書に従って操作され得る。

[0035]

一般に、本明細書中に記載されるようなポリペプチドおよびポリヌクレオチドが、単離される。「単離された」ポリペプチドおよびポリヌクレオチドは、その元々の環境から取り出されたものである。例えば、その天然系に共存するいくつかまたは全ての材料から分離される場合に、天然に存在するタンパク質が、単離される。好ましくは、このようなポリペプチドは、少なくとも約90%純粋、より好ましくは少なくとも約95%純粋、そして最も好ましくは少なくとも約99%純粋である。例えば、天然の環境の一部でないベクター中にクローニングされる場合に、ポリヌクレオチドは、単離されたとみなされる。

[0036]

さらなる局面において、本発明は、WT1ポリペプチドの模倣物を提供する。 このような模倣物は、1つ以上のアミノ酸模倣物と連結したアミノ酸を含み得る か(すなわち、WT1タンパク質内の1つ以上のアミノ酸が、アミノ酸模倣物により置換され得る)または全体的に非ペプチド模倣物であり得る。アミノ酸模倣物はアミノ酸と立体配置的に類似する化合物であるが故に、そのアミノ酸模倣物は、抗原特異的抗血清および/またはT細胞株またはクローンと反応する能力を実質的に減少させずにWT1ポリペプチド内のアミノ酸と置換され得る。非ペプチド模倣物はアミノ酸を含まない化合物であり、そしてWT1ポリペプチドと類似する全体的な配座を有するが故に、WT1特異的抗血清および/またはT細胞株またはクローンと反応する模倣物の能力は、WT1ポリペプチドの能力と比較して実質的に減少されない。このような模倣物は、ペプチド配列の三次元構造を評価する標準的な技術(例えば、核磁気共鳴技術および計算的技術)に基づき設計され得る。WT1ポリペプチドの1つ以上の側鎖官能基が、必ずしも同じサイズまたは容積を有しないが、類似の化学的および/または物理的特性(類似する生物学的応答を産生する)を有する基により置換される1模倣物が設計され得る。本明細書中に記載される実施態様において、模倣物が、WT1ポリペプチドに置換され得ることが理解されるべきである。

[0037]

(WT1ポリヌクレオチド)

本明細書中に記載されるWT1ポリペプチドをコードする任意のポリヌクレオチドは、本発明により含まれるWT1ポリヌクレオチドである。このようなポリヌクレオチドは、一本鎖(コードまたはアンチセンス)または二本鎖であり得、そしてDNA(ゲノム、cDNAまたは合成)またはRNA分子であり得る。さらなるコード配列または非コード配列が、本発明のポリヌクレオチド内に存在し得るが、存在する必要はなく、そしてポリヌクレオチドは、他の分子および/または支持物質に連結され得るが、連結される必要はない。

[0038]

WT1ポリヌクレオチドは、ネイティブなWT1タンパク質をコードし得るか、または本明細書中に記載されるWT1の改変体をコードし得る。ポリヌクレオチド改変体は、ネイティブなWT1タンパク質と比較して、コードされるポリペプチドの免疫原性が減少されないような1つ以上の置換、付加、欠失、および/

[0039]

遺伝コードの縮重の結果として、WT1ポリペプチドをコードする多くのヌクレオチド配列が存在することが当業者に明らかである。いくつかのこれらのポリヌクレオチドは、任意のネイティブな遺伝子のヌクレオチド配列に対して最小の相同性を有する。それにもかかわらず、コドン使用頻度における差異に起因して変動するポリヌクレオチドが、特に本発明により意図される。

[0040]

一旦、上記のようにWT1の免疫原性部分が同定されると、WT1ポリヌクレオチドが、任意の種々の技術を使用して調製され得る。例えば、WT1ポリヌクレオチドが、WT1を発現する細胞から調製されるcDNAから増幅され得る。このようなポリヌクレオチドは、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)を介して増幅され得る。このアプローチのために、配列特異的プライマーが、免疫原性部分の配列に基づいて設計され得、そして購入され得るか、または合成され得る。例えば、ヒトWT1遺伝子のPCR増幅のための適切なプライマーには以下が挙げられる:第1工程-P118:1434-1414:5'GAGAGTCAGACTTGAAAGGAGT3'(配列番号5)およびP135:5'CTGAGC

CTCAGCAAATGGGC3'(配列番号6);第2工程-P136:5'GAGCATGCATGGGCTCCGACGTGCGGG3'(配列番号7)およびP137:5'GGGGTACCCACTGAACGGTCCCCGA3'(配列番号8)。マウスWT1遺伝子のPCR増幅のためのプライマーには以下が挙げられる:第1工程-P138:5'TCCGAGCCGCACCTCATG3'(配列番号9)およびP139:5'GCCTGGGATGCTGGACTG3'(配列番号10);第2工程-P140:5'GAGCATGCGATGGGATGGTGCGATGGTTCCGACGTGCGGATGCTGGATGGTTCCGACGTGCGGATGCTGGATGGTTCCGACGTGCGGATGCTGGATGGTTCCGACGTGCGGATGCTGGATGCTGGATGCTGGATGCTGCGACGTTCCGACGTGCGGATTT3'(配列番号12)。

[0041]

次いで、増幅された部分を使用して、全長遺伝子が、周知の技術を使用してヒトゲノムDNAライブラリーまたは適切なcDNAライブラリーから単離され得る。あるいは、全長遺伝子が、複数のPCRフラグメントから構築され得る。WT1ポリヌクレオチドはまた、オリゴヌクレオチド成分を合成し、そして完全なポリヌクレオチドを産生するために共に成分を連結することにより調製され得る

[0042]

WT1ポリヌクレオチドはまた、当該分野において公知の任意の方法によって合成され得、その方法には化学合成が挙げられる(例えば、固層ホスホラミダイト化学合成)。ポリヌクレオチド配列における改変はまた、標準的な変異誘発技術(例えば、オリゴヌクレオチド指向性、部位特異的変異誘発(Adelmanら、DNA 2:183、1983を参照のこと)、を使用して導入され得る。あるいは、DNAが適切なRNAポリメラーゼプロモーター(例えば、T7またはSP6)とともにベクターに組み込まれる場合、RNA分子は、WT1ポリペプチドをコードするDNA配列のインビトロまたはインビボでの転写により産生され得る。特定の部分を使用して、本明細書中に記載されるような、コードされるポリペプチドを調製し得る。さらに、またはあるいは、コードされるポリペプチドがインビボで産生されるように、患者に対して一部が投与され得る(例えば

、WT1ポリペプチドをコードする c DNA構築物を有する樹状細胞のような抗原提示細胞をトランスフェクトし、そしてそのトランスフェクトされた細胞を患者に投与することにより)。

[0043]

WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドは一般的に、インビトロまたはインビボにおいてそのポリペプチドを産生するために使用され得る。コード配列に相補的なWT1ポリヌクレオチド(すなわち、アンチセンスポリヌクレオチド)はまた、プローブとしてまたはWT1発現を阻害するために使用され得る。アンチセンスRNAに転写され得るcDNA構築物もまた、組織の細胞に導入され、アンチセンスRNAの産生を促進し得る。

[0044]

任意のポリヌクレオチドがさらに改変され、インビボにおける安定性を増加し得る。可能な改変には以下が挙げられるが、これらに限定されない; 5 ' および / または 3 ' 末端における隣接配列の付加; 骨格におけるホスホジエステラーゼ 結合に代わるホスホロチオネートまたは 2 ' 〇-メチルの使用; および/または 非伝統的な塩基 (例えば、イノシン、キューオシン、ワイブトシン)、ならびに アデニン、シチジン、グアニン、チミン、およびウリジンのアセチル形態、メチル形態、チオ形態および他の改変形態の包含。

[0045]

本明細書中に記載されるようなヌクレオチド配列が、確立された組換えDNA 技術を使用して、種々の他のヌクレオチド配列に結合され得る。例えば、ポリヌクレオチドは、任意の種々のクローニングベクターにクローン化され得る、そのベクターには、プラスミド、ファージミド、入ファージ誘導体およびコスミドが挙げられる。特定の目的のベクターには、発現ベクター、複製ベクター、プローブ産生ベクターおよび配列決定ベクターが挙げられる。一般的には、ベクターは、少なくとも1つの生物体において機能的な複製起点、都合のよい制限エンドヌクレアーゼ部位および1つ以上の選択マーカーを含む。他のエレメントは、所望される用途に依存し、そして当業者において明らかである。

[0046]

特定の実施態様において、ポリヌクレオチドは、哺乳動物の細胞に入り、そし てそこで発現することを可能にするように処方され得る。以下に記載されるよう に、このような処方物は、治療目的のために特に有用である。当業者は、標的細 胞においてポリヌクレオチドの発現を達成するための多くの方法が存在すること 、および任意の適切な方法が使用され得ることを理解する。例えば、ポリヌクレ オチドがウイルスペクター(例えば、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス、レ トロウイルスまたはワクシニアウイルスまたは他にポックスウイルス(例えば鳥 類ポックスウイルス))に組み込まれ得る。DNAをこのようなベクターに組み 込むための技術は、当業者において周知である。さらにレトロウイルスペクター は、選択マーカー(形質導入された細胞の同定または選択を援助するために)に ついての遺伝子および/またはベクターを標的特異的にするための標的部分(例 えば、特定の標的細胞上のレセプターに対するリガンドをコードする遺伝子)を 伝達または組み込み得る。標的化はまた、当業者において公知の方法により、抗 体を使用して達成され得る。例えば、腫瘍防御および養子免疫療法実験(腫瘍あ るいは白血病増殖阻害またはこのような細胞の溶解を実証するため)を実施する ために使用され得るWT1陽性腫瘍モデルを樹立する際の使用のために、そのよ うなベクター内のcDNA構築物を使用して、ヒトまたは動物細胞株にトランス フェクトし得る。

[0047]

ポリヌクレオチドについての他の治療的処方物は、コロイド分散系(例えば、高分子複合体、ナノカプセル、ミクロスフィア、ビーズ)および脂質ベースの系(水中油(oil-in-water)、エマルジョン、ミセル、混合ミセルおよびリポソームが挙げられる)を含む。インビトロおよびインビボにおける送達ビヒクルとして使用するために好ましいコロイド系はリポソームである(すなわち、人工膜小胞)。このような系の調製および使用は、当該分野において周知である。

[0048]

(抗体およびそのフラグメント)

本発明は、さらにWT1ポリペプチドに特異的に結合する結合薬剤(例えば、

抗体、およびその抗原結合フラグメント)を提供する。本明細書中で使用されるように、薬剤がWT1ポリペプチドと検出可能なレベル(例えば、ELISA内)で反応し、類似の条件下で、関連しないタンパク質と検出可能に反応しない場合、薬剤は「特異的に結合する」と言われる。本明細書中で使用される場合、「結合」とは、「複合体」が形成されるような2つの別々の分子間の非共有結合的会合を言う。結合する能力は、例えは、その複合体の形成についての結合定数を決定することにより評価され得る。この結合定数は、その複合体の濃度をその成分濃度の積で除算して得られた値である。一般的に、複合体形成についての結合定数が約103L/molを超える場合、2つの化合物は、本発明の文脈中において「結合する」と言われる。この結合定数は、当該分野において周知の方法を使用して決定され得る。

[0049]

上記の要求を満足する任意の薬剤が結合薬剤となり得る。好ましい実施態様に おいて、結合薬剤は、抗体であるか、またはその抗原結合フラグメントである。 特定の抗体が、例えば、Santa Cruz Biotechnology(Santa Cruz、CA) から商業的に入手可能である。あるいは、抗体は 、当業者に公知の任意の種々の技術により調製され得る。例えば、Harlow およびLane, Antibodies:A Laboratory Manu al, Cold Spring Harbor Laboratory, 198 8を参照のこと。一般的に、抗体は、細胞培養技術により産生され得、その技術 には本明細書中に記載されるようなモノクローナル抗体の産生、または組換え抗 体の産生を可能にするために、適切な細菌細胞宿主または哺乳動物細胞宿主に抗 体遺伝子をトランスフェクトすることによるものが挙げられる。 1 つの技術にお いて、ポリペプチドを含む免疫原は、初めに任意の広範な種々の哺乳動物に注射 される(マウス、ラット、ウサギ、ヒツジまたはヤギ)。この工程において、本 発明のポリペプチドは改変を伴わずに免疫原として作用し得る。あるいは、特に 比較的短いポリペプチドに対して、ポリペプチドがキャリアタンパク質(例えば 、ウシ血清アルプミンまたはキーホールリンペットへモシアニン)に結合される 場合、優れた免疫応答が誘発され得る。この免疫原は、好ましくは、1つ以上の

ブースター免疫を組み込んだ予め決定されたスケジュールに従って、動物宿主に 注射され、そしてこの動物は定期的に採血される。次いで、このペプチドに対し て特異的なポリクローナル抗体は、そのような抗血清から、例えば適切な固形支 持体と結合されたポリペプチドを使用するアフィニティークロマトグラフィーに よって精製され得る。

[0050]

目的の抗原性ポリペプチドに対して特異的なモノクローナル抗体が、例えば、 KohlerおよびMilstein (Eur. J. Immunol. 6:51 1-519、1976)の技術およびそのさらに改善された技術を使用して調製 され得る。手短に言うと、これらの方法は、所望される特異性(すなわち、目的 のポリペプチドとの反応性)を有する抗体を産生し得る不死細胞株の調製を含む 。このような細胞株が、例えば、上記のように免疫化された動物から得られた脾 臓細胞から産生され得る。次いで、この脾臓細胞は、例えば、ミエローマ細胞融 合パートナー (好ましくは、この免疫化された動物と同系である) との融合によ り不死化される。種々の融合技術が使用され得る。例えば、脾臓細胞およびミエ ローマ細胞を数分間非イオン性界面活性剤と組み合わせ、次いで、ハイブリッド 細胞の増殖を支持するが、ミエローマ細胞の増殖は支持しない選択培地上に低密 度でプレートし得る。好ましい選択技術はHAT(ヒポキサンチン、アミノプテ リン、チミジン)選択を使用する。十分な時間(通常、約1~2週間)の後、ハ イブリッドのコロニーが観察される。単一コロニーが選択され、そしてその培養 上清が、そのポリペプチドに対する結合活性について試験される。高い反応性お よび特異性を有するハイブリドーマが好ましい。

[0051]

モノクローナル抗体が、増殖するハイブリドーマコロニーの上清から単離され得る。さらに、種々の技術(例えば、適切な脊椎動物宿主(例えば、マウス)の腹腔内へのハイブリドーマ細胞株の注入)が、収率を増強するために使用される。次いで、モノクローナル抗体が腹水または血液から収集され得る。混入物は、従来の技術(例えば、クロマトグラフィー、ゲルろ過、沈澱および抽出)によって抗体から除去され得る。本発明のポリペプチドは、精製プロセス(例えば、ア

フィニティークロマトグラフィー工程)において使用され得る。

[0052]

特定の実施態様において、抗体の抗原結合フラグメントの使用が好まれ得る。 そのようなフラグメントには、Fabフラグメントが挙げれるが、これは標準的な技術を使用して調製され得る。手短に言うと、免疫グロブリンが、プロテインAビーズカラム上のアフィニティークロマトグラフィーにより、ウサギ血清から精製され得(HarlowおよびLane、Antibodies:A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory、1988)、そしてFabフラグメントおよびFcフラグメントを産生するためにパパインにより消化され得る。FabフラグメントおよびFcフラグメントおよびFcフラグメントが、プロテインAビーズカラム上のアフィニティークロマトグラフィーにより分離され得る。

[0053]

モノクローナル抗体およびそのフラグメントは、1以上の治療剤に結合され得る。この点に関して適切な薬剤は、例えば、自己骨髄をインビトロでパージするために使用され得る、放射性トレーサーおよび化学療法剤を含む。代表的な治療剤は、放射性核種、分化誘導剤、薬物、毒素、およびそれらの誘導体を含む。好ましい放射性核種は、90 Y、123 I、125 I、131 I、186 R e、188 R e、211 A t、および212 B i を含む。好ましい薬物は、メトトレキセート、ならびにピリミジンアナログおよびプリンアナログを含む。好ましい分化誘導剤は、ホルボールエステルおよび酪酸を含む。好ましい毒素は、リシン、アブリン、ジフテリア毒素、コレラ毒素、ゲロニン(gelonin)、Pseudomonas外毒素、Shigella毒素、およびアメリカヤマゴボウ抗ウイルスタンパク質を含む。診断目的については、放射性薬剤の結合が、転移の追跡を容易にするためか、またはWT1-陽性腫瘍の位置を決定するために、使用され得る。

[0054]

治療剤は、直接的または間接的(例えば、リンカー基を通じて)のいずれかで、適切なモノクローナル抗体に結合(例えば、共有結合)され得る。薬剤と抗体との間の直接的な反応は、各々が他方と反応し得る置換基を保有する場合に可能

である。例えば、一方に対する求核基(例えば、アミノ基またはスルフヒドリル基)は、カルボニル含有基(例えば、無水物または酸ハライド)と、または他方に対する良好な脱離基(例えば、ハライド)を含むアルキル基と反応することが可能であり得る。

[0055]

あるいは、治療剤および抗体をリンカー基を通じて結合させることが所望され 得る。リンカー基は、結合能力を妨害することを回避するために、薬剤から抗体 を離すスペーサーとして機能し得る。リンカー基はまた、薬剤または抗体上の置 換基の化学反応性を増大させるように働き得、それにより結合効率を増大させる 。化学反応性における増大はまた、薬剤、または薬剤上の官能基の使用を容易に し得るが、これは、そうでなければ可能ではない。

[0056]

種々の二官能性試薬または多官能性試薬(ホモ官能性およびヘテロ官能性の両方)(例えば、Pierce Chemical Co.、Rockford、ILのカタログに記載されるもの)が、リンカー基として用いられ得ることは、当業者に明らかである。結合は、例えば、アミノ基、カルボキシル基、スルフヒドリル基または酸化した糖質残基を通じてもたらされ得る。このような方法論を記載している多数の参考文献(例えば、Rodwellらに対する米国特許第4.671、958号)が存在する。

[0057]

本発明の免疫結合体の抗体部分を含まないときに治療剤がより強力である場合、細胞中へのインタナリゼーションの間またはその際に切断可能であるリンカー基を使用することが所望され得る。多くの異なる切断可能なリンカー基が、記載されている。これらのリンカー基からの薬剤の細胞内放出についての機構は、ジスルフィド結合の還元による切断(例えば、Spitlerに対する米国特許第4,489,710号)、光不安定結合の照射による切断(例えば、Senterらに対する米国特許第4,625,014号)、誘導体化されたアミノ酸側鎖の加水分解による切断(Kohnらに対する米国特許第4,638,045号)、血清補体媒介加水分解による切断(例えば、Rodwellらに対する米国特

許第4,671,958号)、および酸触媒加水分解による切断(例えば、Blattlerらに対する米国特許第4,569,789号)を含む。

[0058]

1よりも多くの薬剤を抗体に結合させることが所望され得る。1つの実施態様 では、薬剤の複数の分子が、1つの抗体分子に結合され得る。別の実施態様では 、1よりも多い型の薬剤が、1つの抗体に結合され得る。特定の実施態様にも関 わらず、1よりも多い薬剤を有する免疫結合体が、種々の様式で調製され得る。 例えば、1よりも多い薬剤が、抗体分子に直接的に結合され得るか、または付着 のために複数の部位を提供するリンカーが、使用され得る。あるいは、キャリア が使用され得る。キャリアは、種々の様式において薬剤を保有し得、この様式は 、直接的かまたはリンカー基を通じてかのいずれかでの共有結合を含む。適切な キャリアは、アルブミンのようなタンパク質(例えば、Katoらに対する米国 特許第4,507,234号)、ペプチドおよびアミノデキストランのようなポ リサッカリド(Shihらに対する米国特許第4,699,784号)を含む。 キャリアはまた、非共有結合によってか、またはリポソームビヒクル内でのカプ セル化によって薬剤を保有し得る(例えば、米国特許第4,429,008号お よび同第4,873,088号)。放射性核種薬剤に特異的なキャリアは、放射 性ハロゲン化低分子およびキレート化合物を含む。例えば、米国特許第4,73 5,792号は、代表的な放射性ハロゲン化低分子およびそれらの合成を開示し ている。放射性核種キレートは、金属、または金属酸化物、放射性核種を結合す るためにドナー原子として窒素原子および硫黄原子を含むキレート化合物を含む キレート化合物から形成され得る。例えば、Davisonらに対する米国特許 第4,673,562号は、代表的なキレート化合物およびそれらの合成を開示 している。

[0059]

抗体および免疫結合体について、種々の投与経路が使用され得る。代表的には、投与は、静脈内、筋肉内、皮下、または切除された腫瘍のベッドにおいてである。抗体/免疫結合体の正確な用量は、使用される抗体、腫瘍上の抗原密度、および抗体のクリアランスの速度に依存して変動することが明らかである。

[0060]

また、WT1の免疫原性部分を模倣する抗イディオタイプ抗体が、本明細書中に提供される。このような抗体は、周知の技術を使用して、WT1の免疫原性部分に特異的に結合する、抗体、またはその抗原結合フラグメントに対して惹起され得る。WT1の免疫原性部分を模倣する抗イディオタイプ抗体は、本明細書中に記載されるように、WT1の免疫原性部分に特異的に結合する、抗体、またはその抗原結合フラグメントに結合する抗体である。

[0061]

(T細胞)

免疫治療組成物はまた、またはあるいは、WT1に特異的なT細胞を含む。このような細胞は、一般に、標準的な手順を使用して、インピトロまたはエキソビボで調製され得る。例えば、T細胞は、市販の細胞懸濁系(例えば、CellProInc.Bothell WAから入手可能なCEPRATE™系)を使用して、哺乳動物(例えば、患者)の骨髄、末梢血あるいは骨髄または末梢血の画分内に存在し得る(またはそれらから単離され得る)(米国特許第5,240,856号;米国特許第5,215,926号;WO89/06280;WO91/16116およびWO92/07243もまた参照のこと)。あるいは、T細胞は、関連しているかまたは関連していない、ヒト、非ヒト動物、細胞株または培養物に由来し得る。

[0062]

T細胞は、WT1ポリペプチド、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド、および/またはWT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞(APC)で刺激され得る。このような刺激は、WT1ポリペプチドに特異的であるT細胞の生成を許容するに十分な条件下および時間で行われる。好ましくは、WT1ポリペプチドまたはポリヌクレオチドは、抗原特異的T細胞の生成を容易にする、送達ビヒクル(例えば、ミクロスフェア)内に存在する。簡潔には、T細胞は、慣用的な技術によって(例えば、末梢血リンパ球のFicoll/Hypaque密度勾配遠心分離によって)、患者または関連しているかもしくは関連していないドナーから単離され得、WT1ポリペプチドとインキュベートされる。例え

ば、T細胞は、WT1ポリペプチド(例えば、 $5 \mu g \sim 25 \mu g / m 1$)または 匹敵する量のWT1ポリペプチドを合成している細胞とともに、 $37 \mathbb{C} \mathbb{C} 2 \sim 9$ 日間 (代表的には4日間) インピトロでインキュベートされ得る。コントロール として働くWT1ポリペプチドの非存在下で、T細胞サンプルの別々のアリコートをインキュベートすることが所望され得る。

[0063]

T細胞は、このT細胞がWT1ポリペプチドでコーティングされているか、ま たはこのようなポリペプチドをコードする遺伝子を発現している標的細胞を殺傷 する場合に、WT1ポリペプチドに特異的であるとみなされる。T細胞の特異性 は、任意の種々の標準的な技術を使用して評価され得る。例えば、クロム放出ア ッセイまたは増殖アッセイにおいては、陰性コントロールと比較して、溶解およ び/または増殖における2倍を超える上昇の刺激指数は、T細胞特異性を示す。 このようなアッセイは、例えば、Chenら、Cancer Res. 54:1 065~1070、1994に記載されるように行われ得る。あるいは、T細胞 の増殖の検出が、種々の公知の技術によって達成され得る。例えば、T細胞増殖 は、DNA合成の上昇した速度を測定することによって(例えば、トリチウム化 チミジンでT細胞の培養物をパルス標識し、そしてDNA中に取り込まれたトリ チウム化チミジンの量を測定することによって)検出され得る。T細胞増殖を検 出する他の様式は、インターロイキン-2(IL-2)産生、Ca2+フラックス 、または色素(例えば、3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2, 5-ジフェニル-テトラゾリウム)の取り込みにおける上昇を測定することを包 含する。あるいは、リンホカイン(例えば、インターフェロンァ)の合成が、測 定され得るか、またはWT1ポリペプチドに応答し得るT細胞の相対数が、定量 され得る。サイトカイン放出(例えば、TNFまたはIFN-7)のレベルにお ける2倍の上昇がT細胞活性化を示す標準的なサイトカインアッセイを使用して 測定した場合に、WT1ポリペプチド(200ng/ml~100μg/ml、 好ましくは $100ng/ml\sim25\mu g/ml$))との $3\sim7$ 日間の接触は、T 細胞の増殖において少なくとも2倍の上昇を生じるはずであり、そして/または 上記のような2~3時間の接触は、T細胞の活性化を生じるはずである(Col

iganら、Current Protocols in Immunology、第1巻、Wiley Interscience (Greene 1998)を参照のこと)。WT1特異的T細胞は、標準的な技術を使用して拡大され得る。好ましい実施態様において、このT細胞は、患者または関連しているか、もしくは関連していないドナーに由来し、そして刺激および拡大の後に患者に投与される。

[0064]

WT1ポリペプチド、ポリヌクレオチド、またはWT1発現APCに応答して活性化されたT細胞は、CD4+および/またはCD8+であり得る。CD4+またはCD8+T細胞の特異的活性化が、種々の様式で検出され得る。特異的T細胞活性化を検出するための方法は、T細胞の増殖、サイトカイン(例えば、リンホカイン)の産生、または細胞溶解性活性の生成(すなわち、WT1に特異的な細胞傷害性T細胞の生成)を検出することを包含する。CD4+T細胞については、特異的T細胞活性化を検出するために好ましい方法は、T細胞の増殖の検出である。CD8+細胞については、特異的T細胞活性化を検出するために好ましい方法は、細胞溶解性活性の生成の検出である。

[0065]

治療目的については、WT1ポリペプチド、ポリヌクレオチド、またはAPC に応答して増殖するCD4+T細胞またはCD8+T細胞は、インビトロまたはインビボのいずれかで数の上では増殖され得る。インビトロでのこのようなT細胞の増殖は、種々の様式で達成され得る。例えば、T細胞は、T細胞増殖因子(例えば、インターロイキンー 2)、および/またはWT1ポリペプチドを合成する刺激性細胞を添加してか、または添加することなく、WT1ポリペプチドに再び曝露され得る。刺激性細胞の添加は、CD8+T細胞応答を生成する場合に好ましい。T細胞は、WT1ポリペプチドでの断続的な再刺激に応答する特異性を保持することで、インビトロで多数に増殖され得る。簡潔には、一次的なインビトロ刺激(IVS)については、多数のリンパ球(例えば、 4×10 7よりも多い)が、ヒト血清を含む培地を有するフラスコ中に置かれ得る。WT1ポリペプチド(例えば、 $10\mug/m1$ でのペプチド)が、破傷風毒素(例えば、 $5\mug/m1$

m1)とともに、直接的に添加され得る。次いで、これらのフラスコが、インキュペートされ得る(例えば、37℃で7日間)。第2の I V S については、次いで、T 細胞が収集され、そして $2\sim3\times10^7$ の照射された末梢血単核細胞を有する新しいフラスコ中に置かれる。W T 1ポリペプチド(例えば、 10μ g/m 1)が、直接的に添加される。これらのフラスコが、37℃で7日間インキュペートされる。第2の I V S の2日および4日後に、 $2\sim5$ ユニットのインターロイキン-2(I L -2)が、添加され得る。第3の I V S については、T 細胞は、ウェル中に置かれ得、そしてこのペプチドでコーティングされた、個体独自のEB V 形質転換 B 細胞で刺激され得る。 I L -2 が、各々の周期の2日目および4日目に添加され得る。これらの細胞が特異的な細胞傷害性 T 細胞であることが示されるとすぐに、これらは、2、4および6日目により多い I L -2 (20 ユニット)を用いて、10日の刺激周期を使用して拡大され得る。

[0066]

あるいは、WT1ポリペプチドの存在下で増殖する1以上のT細胞が、クロー ニングによって、数の上で拡大され得る。細胞をクローニングするための方法は 、当該分野において公知であり、そして限界希釈を含む。応答性T細胞は、密度 勾配遠心分離およびヒツジ赤血球細胞ロゼッティングにより感作された患者の末 梢血から精製され得、そして照射された自己充填細胞(autologous filler cell) の存在下で名目上の抗原で刺激することによって培養 物中で樹立され得る。CD4+T細胞株を生成するために、WT1ポリペプチド が、抗原性刺激として使用され、そしてエプスタインーバーウイルスでの感染に より不死化された自己末梢血リンパ球(PBL)またはリンパ芽球腫細胞株(L CL)は、抗原提示細胞として使用される。CD8+T細胞株を生成するために 、WT1ポリペプチドを産生する発現ベクターでトランスフェクトされた自己抗 原提示細胞が、刺激性細胞として使用され得る。樹立されたT細胞株は、1×1 06の照射されたPBL細胞またはLCL細胞および組換えインターロイキン-2 (r I L - 2) (50 U / m 1) を有する96 ウェル平底プレートにおける1 ウェルあたり0.5の細胞の頻度で、刺激されたT細胞をプレートすることによ って抗原刺激の2~4日後にクローニングされ得る。樹立されたクローン増殖を 有するウェルは、最初のプレーティングのおよそ $2\sim3$ 週間あとに同定され、そして自己抗原提示細胞の存在下で適切な抗原で再刺激され、次いで続いて、抗原刺激の $2\sim3$ 日後での低用量の r I L 2 (10 U/m I) の添加によって拡大され得る。 T 細胞クローンは、およそ 2 週間毎の抗原および r I L 2 での定期的な再刺激によって 2 4 ウェルプレートにおいて維持され得る。

[0067]

特定の実施態様では、同種異系下細胞が、インビボおよび/またはインビトロでプライムされ得る(すなわち、WT1に感作される)。このようなプライミングは、WT1ポリペプチド、このようなポリペプチドをコードするポリヌクレオチドまたはこのようなポリペプチドを産生する細胞と、T細胞とを、T細胞をプライムすることを許容する条件下および時間で、接触させることによって達成され得る。一般に、T細胞は、例えば、本明細書中に記載される標準的な増殖、クロム放出および/またはサイトカイン放出アッセイにより測定されるように、WT1ポリペプチドとの接触がT細胞の増殖および/または活性化を生じる場合に、プライムされるとみなされる。陰性コントロールと比較して、増殖または溶解における2倍よりも大きい上昇、およびサイトカインレベルにおける3倍よりも大きい上昇の刺激指数は、T細胞特異性を示す。インビトロでプライムされた細胞は、例えば、骨髄移植において、またはドナーリンパ球注入として、用いられ得る。

[0068]

(薬学的組成物およびワクチン)

特定の局面において、ポリペプチド、ポリヌクレオチド、抗体および/または T細胞が、薬学的組成物またはワクチンに組み込まれ得る。あるいは、薬学的組 成物は、WT1ポリヌクレオチドでトランスフェクトされた抗原提示細胞(例え ば、樹状細胞)を含み得、この結果、この抗原提示細胞は、WT1ポリペプチド を発現する。薬学的組成物は、1以上のこのような化合物または細胞、および薬 理学的に受容可能なキャリアまたは賦形剤を含む。特定のワクチンは、1以上の そのような化合物または細胞、および非特異的免疫応答エンハンサー(例えば、 アジュバントまたはリポソーム(これらの中に化合物が取り込まれる))を含み 得る。薬学的組成物およびワクチンは、送達系(例えば、米国特許第4,897,268号および同第5,075,109号に開示される生分解性ミクロスフェアのような)をさらに含み得る。本発明の範囲内の薬学的組成物およびワクチンはまた、生物学的に活性または不活性であり得る、他の化合物を含み得る。

[0069]

特定の実施態様において、薬学的組成物およびワクチンは、患者(例えば、ヒ ト) においてWT1ポリペプチドに特異的なT細胞応答を誘発するように設計さ れる。一般的に、T細胞応答は、比較的短いポリペプチド(例えば、ネイティブ WT1ポリペプチドの23未満の連続アミノ酸残基、好ましくは4~16の連続 残基、より好ましくは、8~16の連続残基、およびなおより好ましくは、8~ 10の連続残基を含む)を介して支持され得る。あるいは、またはさらに、ワク チンは、T細胞応答を優先的に増強する非特異的免疫応答エンハンサーを含み得 る。換言すると、この免疫応答エンハンサーは、WT1ポリペプチドに対するT 細胞応答のレベルを、抗体応答が増強される量より比例的により多い量に増強し 得る。例えば、標準的なオイルベースのアジュバント(例えば、CFA)と比較 する場合、T細胞応答を優先的に増強する免疫応答エンハンサーは、WT1ネガ ティブコントロール細胞株に比べて増殖性T細胞応答を少なくとも2倍、溶解性 応答を少なくとも10%、および/またはT細胞の活性化を少なくとも2倍増強 し得るが、抗体応答を検出可能に増強しない。WT1ポリペプチドに対するT細 胞応答または抗体応答が増強される量は、一般的に、当該分野で公知の任意の代 表的技術(例えば、本明細書中に提供される技術)を使用して決定され得る。

[0070]

薬学的組成物またはワクチンは、上記のようなポリペプチドの1以上をコードするDNAを含み得、その結果、このポリペプチドはインサイチュで生成される。上記のように、DNAは、当業者に公知の種々の送達系のいずれかの中に存在し得、これらの送達系としては、核酸発現系、細菌発現系およびウイルス発現系ならびに哺乳動物発現系が挙げられる。適切な核酸発現系は、患者における発現に必要なDNA配列、cDNA配列またはRNA配列(例えば、適切なプロモーターおよび終結シグナル)を含む。細菌送達系は、細菌(例えば、Bacill

us-Calmette-Guerrin)の投与を含み、その細菌は、その細胞表面上でポリペプチドの免疫原性部分を発現する。好ましい実施態様において、DNAは、ウイルス発現系(例えば、ワクシニアウイルスまたは他のポックスウイルス、レトロウイルス、あるいはアデノウイルス)を使用して導入され得、これらの発現系は、非病原性(欠損性)の複製コンピテントなウイルスの使用を含み得る。このような発現系にDNAを組み込むための技術は、当業者に周知である。このDNAはまた、例えば、Ulmerら、Science 259:1745-1749、1993に記載され、そしてCohen、Science 259:1691-1692、1993に総説されるように、「裸」であり得る。裸のDNAの取り込みは、生分解性ピーズ上にこのDNAをコートすることによって増加され得、このピーズは、細胞に効率的に輸送される。

[0071]

上記のように、薬学的組成物またはワクチンは、WT1ポリペプチドを発現する抗原提示細胞を含み得る。治療目的のために、本明細書中に記載されるように、抗原提示細胞は、好ましくは、自己の樹状細胞である。このような細胞は、Reevesら、Cancer Res. 56:5672-5677, 1996; Tutingら、J. Immunol. 160:1139-1147, 1998; およびNairら、Nature Biotechnol. 16:364-369, 1998に記載のような、標準的な技術を使用して調製およびトランスフェクトされ得る。抗原提示細胞の表面上のWT1ポリペプチドの発現は、本明細書中に記載のような、インピトロ刺激および標準的な増殖、ならびにクロム放出アッセイによって確証され得る。

[0072]

当業者に公知の任意の適切なキャリアは、本発明の薬学的組成物において使用され得るが、キャリアの型は、投与形態に依存して変化する。本発明の組成物は、任意の適切な投与形式(例えば、局所的投与、経口投与、経鼻投与、静脈内投与、頭蓋内投与、腹腔内投与、皮下投与または筋肉内投与を含む)について処方され得る。非経口投与(例えば、皮下注射)のために、キャリアは、好ましくは、水、生理食塩水、アルコール、脂肪、ワックスまたは緩衝液を含む。経口投与

のために、上記のキャリアのいずれか、または固体キャリア(例えば、マンニトール、ラクトース、デンプン、ステアリン酸マグネシウム、サッカリンナトリウム、タルク、セルロース、グルコース、スクロース、および炭酸マグネシウム)が、使用され得る。生分解性ミクロスフェア(例えば、ポリ乳酸ポリグリコール酸)もまた、本発明の薬学的組成物のためにキャリアとして使用され得る。特定の局所適用のために、周知の成分を使用するクリームまたはローションのような処方物が、好ましい。

[0073]

このような組成物はまた、緩衝液(例えば、中性の緩衝化生理食塩水またはリン酸緩衝化生理食塩水)、炭水化物(例えば、グルコース、マンノース、スクロースまたはデキストラン)、マンニトール、タンパク質、ポリペプチドまたはアミノ酸(例えば、グリシン)、抗酸化剤、キレート剤(例えば、EDTAまたはグルタチオン)、アジュバント(例えば、水酸化アルミニウム)および/または保存剤を含み得る。あるいは、本発明の組成物は、凍結乾燥物として処方され得る。化合物はまた、周知の技術を使用してリポソーム内にカプセル化され得る。

[0074]

任意の種々の非特異的免疫応答エンハンサー(例えば、アジュバント)が、本 発明のワクチンにおいて使用され得る。多くのアジュバントは、迅速な異化から 抗原を保護するように設計された物質(例えば、水酸化アルミニウムまたは鉱油)、および免疫応答の刺激物質(例えば、リピドA、Bortadella pertussisまたはMycobacterium tuberculosis誘導タンパク質)を含む。適切な非特異的免疫応答エンハンサーとしては、以下が挙げられる:ミョウバンベースのアジュバント(例えば、Alhydrogel、Rehydrogel、リン酸アルミニウム、Algammulin、水酸化アルミニウム);オイルベースのアジュバント(フロイントアジュバント(FA)、Specol、RIBI、TiterMax、Montanide ISA50またはSeppic MONTANIDE ISA 720);サイトカイン(例えば、GM-CSFまたはFlat3リガンド);ミクロスフェア;非イオン性ブロックコポリマーベースのアジュバント;ジメチルジオクタデシル

アンモニウムブロミド (DDA) ベースのアジュバントAS-1、AS-2 (Smith Kline Beecham); Ribi Adjuvant系ベースのアジュバント: QS21 (Aquila); サポニンベースのアジュバント (粗サポニン、サポニンQuil A); ムラミルジペプチド (MDP) ベースのアジュバント (例えば、SAF (微小流動体化 (microfluidized) 形態のSyntexアジュバント (SAF-m))); ジメチルジオクタデシルアンモニウムブロミド (DDA); ヒト補体ベースのアジュバントm. vacaeおよび誘導体; 免疫刺激複合体 (iscom) ベースのアジュバント; 不活性化毒素; および弱毒化した感染因子 (例えば、M. tuberculosis)。

[0075]

上記のように、特定の実施態様において、免疫応答エンハンサーは、WT1ポリペプチドに対するT細胞応答(例えば、CD4+および/またはCD8+)を優先的に誘発または増強する、それらの能力について選択される。このような免疫応答エンハンサーは、当該分野で周知であり、そしてこれには、以下が挙げられる(しかし、これらに限定されない): Montanide ISA50、Seppic MONTANIDE ISA 720、サイトカイン(例えば、GM-CSFまたはFlat3リガンド)、ミクロスフェア、ジメチルジオクタデシルアンモニウムプロミド(DDA)ベースのアジュバント、AS-1(Smith Kline Beecham)、AS-2(Smith Kline Beecham)、Ribi Adjuvant系ベースのアジュバント、QS21(Aquila)、サポニンベースのアジュバント(粗サポニン、サポニンQuil A)、微小流動体化形態のSyntexアジュバント(SAF-m)、MV、ddMV(Genesis)、免疫刺激複合体(iscom)ベースのアジュバントおよび不活性化毒素。

[0076]

本明細書中に記載される組成物およびワクチンは、徐放性処方物(すなわち、 投与後に化合物の綴やかな放出をもたらす、カプセルまたはスポンジのような処 方物)の一部として投与され得る。このような処方物は、一般的に、周知の技術 を使用して調製され得、そして例えば、経口、直腸または皮下の埋め込みによるか、または所望の標的部位への埋め込みによって投与され得る。徐放性処方物は、ポリペプチド、ポリヌクレオチド、抗体または細胞を含み得、これらは、キャリアマトリックス中に分散されるか、そして/または速度制御性の膜に囲まれたリザーバ内に含まれる。このような処方物内での使用のためのキャリアは、生体適合性であり、そしてまた生分解性であり得;好ましくは、処方物は、比較的一定レベルの活性成分の放出を提供する。徐放性処方物内に含まれる活性化合物の量は、埋め込み部位、速度および予想される放出時間、ならびに処置または予防されるべき状態の性質に依存する。

[0077]

(悪性疾患の治療)

本発明のさらなる局面において、本明細書中に記載の組成物およびワクチンは、悪性疾患(例えば、進行性または転移性の疾患、あるいは小さい腫瘍負荷(例えば、最小の残留性疾患)によって特徴付けられる疾患)の発症を阻害するために使用され得る。一般的に、このような方法は、WT1発現に関連する疾患を予防、遅延または処置するために使用され得る。換言すると、本明細書中に提供される治療方法は、既存のWT1関連疾患を処置するために使用され得るか、あるいは疾患を有さない患者において、またはWT1発現に未だ関連付けられていない疾患に罹患している患者において、このような疾患の発症を予防または遅延させるために使用され得る。

[0078]

本明細書中で使用される場合、疾患の経過の間のいくつかの時点で疾患細胞(例えば、腫瘍細胞)が、その同じ組織の正常細胞より高レベルでWT1ポリペプチドを検出可能に生成する場合、その疾患は、「WT1発現に関連する」。WT1発現の悪性疾患との関連は、WT1が腫瘍上に存在することを必要としない。例えば、WT1の過剰発現は、腫瘍の開始に関連し得るが、そのタンパク質の発現は、その後消失し得る。あるいは、WT1発現の増加によって特徴付けられない悪性疾患は、後の時点で、WT1発現の増加によって特徴付けられる疾患に進行し得る。従って、疾患細胞が、増加レベルのWT1を先に発現したか、現在発

現するか、または後に発現することが予想される任意の悪性疾患は、「WT1発 現に関連する」するとみなされる。

[0079]

免疫治療は、任意の種々の技術を使用して実行され得、ここで、本明細書中に 提供される化合物または細胞は、患者からWT1発現細胞を除去するように機能 する。このような除去は、WT1またはWT1を発現する細胞に特異的な患者に おける免疫応答を増強または誘導する結果として生じ得る。あるいは、WT1発 現細胞は、エキソビボで除去され得る(例えば、自己骨髄、末梢血、あるいは骨 髄または末梢血の画分の処置によって)。骨髄または末梢血の画分は、当該分野 の任意の標準的技術を使用して得られ得る。

[0080]

このような方法において、薬学的組成物およびワクチンは、患者に投与され得 る。本明細書中で使用される場合、「患者」とは、任意の温血動物(好ましくは 、ヒト)をいう。患者は、悪性疾患に罹患していてもよいし、していなくてもよ い。従って、上記の薬学的組成物およびワクチンは、疾患の発生を予防するため に(すなわち、予防的に)使用され得るか、または疾患に罹患した患者を処置す るために(例えば、既存の疾患の進行および/または転移を、予防または遅延さ せるために)使用され得る。疾患に罹患した患者は、最小の残留性疾患(例えば 、完全または部分的寛解における白血病患者中の低い腫瘍負荷、または外科的な 放射線療法および/または化学療法後の腫瘍負荷の減少後の癌患者)を有し得る 。このような患者は、再発を阻害するために免疫化され得る(すなわち、再発を 予防または遅延させるか、あるいは再発の重篤度を低下させる)。特定の好まし い実施態様において、患者は、白血病(例えば、AML、CML、ALLまたは 幼少期ALL)、脊髄形成異常症候群(MDS)または癌(例えば、胃腸癌、肺 癌、甲状腺癌または乳癌、あるいは黒色腫)に罹患し、ここで、白血病の癌は、 WT1陽性(すなわち、本明細書中に提供されるような、抗WT1抗体と検出可 能に反応するか、または本明細書中に記載されるように、RT-PCRによって 検出可能なレベルでWT1 mRNAを発現する)か、またはWT1発現細胞に 対する自己免疫疾患に罹患する。

[0081]

本明細書中に提供される組成物は、単独か、あるいは手術、照射、化学療法および/または骨髄移植(自己、同系、同種異系または無関係の)のような従来の治療レジメンと組み合わせて使用され得る。以下により詳細に議論されるように、本明細書中に提供される結合剤およびT細胞は、自己性の幹細胞をパージするために使用され得る。このようなパージング(purging)は、例えば、骨髄移植あるいは血液またはその成分の輸血の前に有益であり得る。本明細書中に提供される結合剤、T細胞、抗原提示細胞(APC)および組成物は、さらに、インビトロおよび/またはインビボで、自己、同系、同種異系または無関係のWT1特異的T細胞を、拡大および刺激(または初回刺激)するために使用され得る。このようなWT1特異的T細胞は、例えば、ドナーリンパ球注入において使用され得る。

[0082]

投与の経路および頻度、ならびに投薬量は、個体間で変化し、そして標準的な 技術を使用して容易に確立され得る。一般的に、薬学的組成物およびワクチンは 、注射によって(例えば、皮内、筋肉内、静脈内または皮下)か、鼻内(例えば 、吸入によって)にか、または経口的に投与され得る。いくつかの腫瘍において 、薬学的組成物またはワクチンは、局所的に(例えば、直腸鏡検査(recto coloscopy)、胃鏡検査、ビデオ内視鏡検査(videoendosc opy)、血管造影または当該分野で公知の他の方法によって)投与され得る。 好ましくは、1~10用量が、52週の期間にわたって投与され得る。好ましく は、6用量が、1ヶ月間隔で投与され、そしてプースターワクチン接種が、その 後定期的に与えられ得る。代替的プロトコルは、個々の患者に適切であり得る。 適切な用量は、上記のように投与される場合に、基底(すなわち、未処置)レベ ルより少なくとも10~50%大きい、抗腫瘍免疫応答を促進し得る化合物の量 である。このような応答は、患者における抗腫瘍抗体を測定することによってか 、またはインビトロで患者の腫瘍細胞を殺傷し得る細胞溶解性エフェクター細胞 のワクチン依存性の生成によってモニターされ得る。このようなワクチンはまた 、非ワクチン接種患者と比較した場合に、ワクチン接種した患者において改善さ

れた臨床結果(例えば、より頻繁な完全または部分的寛解、あるいはより長い無疾患および/または全体敵生存)を導く免疫応答を引き起こし得るべきである。 一般的に、1以上のポリペプチドを含む薬学的組成物およびワクチンについて、 1用量に存在する各ポリペプチドの量は、約 100μ g~5mgの範囲である。 適切な用量サイズは、患者のサイズに伴って変化するが、代表的には、約0.1mL~5mLの範囲である。

[0083]

一般的には、適切な投薬量および治療レジメは、治療的および/または予防的利点を提供するに十分な量で活性な化合物を提供する。このような応答は、改善された臨床的な結果(例えば、より頻繁な完全または部分的寛解、またはより長く疾患がないこと、および/もしくは全体的な生存)を達成することによって、処置されていない患者と比較して処置された患者においてモニターされ得る。前から存在するWT1に対する免疫応答の増加は、一般的に、改善された臨床的な結果と相関する。このような免疫応答は、一般的に、標準的な増殖、細胞毒性、またはサイトカインアッセイを使用して評価され得る。これらは、処置の前後に患者から得られたサンプルを使用して実行され得る。

[0084]

[0085]

特定の実施態様において、T細胞は、自系の骨髄移植の前に刺激され得る。このような刺激は、インビボまたはインビトロで生じ得る。インビトロの刺激については、患者から得られた骨髄および/または末梢血(または骨髄もしくは末梢

血の画分)は、上記のようなT細胞の刺激を可能にするに十分な条件下および時間の間、WT1ポリペプチド、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド、および/またはWT1ポリペプチドを発現するAPCと接触され得る。次いで、骨髄、末梢血幹細胞、および/またはWT1特異的T細胞は、標準的な技術を使用して患者に投与され得る。

[0086]

関連する実施態様において、関連するドナーまたは関連しないドナーのT細胞は、同系または同種異系の(関連するかまたは関連しない)骨髄移植の前に刺激され得る。このような刺激は、インビボまたはインビトロで起こり得る。インビトロの刺激については、関連するドナーまたは関連しないドナーから得られた骨髄および/または末梢血(または骨髄もしくは末梢血の画分)は、上記のようなT細胞の刺激を可能にするに十分な条件下および時間の間、WT1ポリペプチド、WT1ポリヌクレオチド、および/またはWT1ポリペプチドを発現するAPCと接触され得る。次いで、骨髄、末梢血幹細胞、および/またはWT1特異的T細胞は、標準的な技術を使用して患者に投与され得る。

[0087]

他の実施態様において、本明細書中に記載されるWT 1 特異的T細胞は、自系の骨髄、末梢血、または骨髄もしくは末梢血の画分(例えば、患者への投与前のCD 3 4 + 富化末梢血)からWT 1 を発現する細胞を取り除くために使用され得る。このような方法は、WT 1 を発現する細胞を、骨髄または末梢血中での骨髄細胞またはリンパ細胞の総数に対して10%未満まで、好ましくは5%未満まで、そしてより好ましくは1%未満までの減少させることを可能にするに十分な条件下で、またはそれを可能にするに十分な時間、骨髄またはPBをそのようなT細胞と接触されることによって実行され得る。このような細胞が取り除かれた程度は、例えば、定性的および定量的PCR分析、形態学、免疫組織化学、およびFACS分析のような標準的な方法によって容易に決定され得る。次いで、骨髄またはPB(またはそれらの画分)は、標準的な技術を使用して、患者に投与され得る。

[0088]

(診断的方法)

本発明はさらに、WT1発現と関連する悪性疾患を検出するための方法、およびそのような疾患のための免疫または治療の有効性をモニタリングするための方法を提供する。このような方法は、WT1タンパク質に特異的な免疫応答がこのような疾患に罹患した患者において検出され得、そしてこのような免疫応答を増強する方法は、予防的または治療的利点を提供し得るという、本発明における発見に基づく。

[0089]

WT1発現に関連する悪性疾患の存在または非存在を決定するために、患者は 、WT1に特異的なT細胞のレベルについて試験され得る。特定の方法において 、患者から単離されたCD4+および/またはCD8+T細胞を含む生物学的サン プルは、WT1ポリペプチド、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチ ド、および/またはWT1ポリペプチドを発現するAPCとともにインキュベー トされ得、そして本明細書中に記載されるように、T細胞の特異的活性化の存在 または非存在が検出される。適切な生物学的サンプルには、単離されたT細胞が 含まれるが、これには限定されない。例えば、T細胞は、慣用的な技術によって (例えば、末梢血リンパ球のFicoll/Hypaque密度勾配遠心分離に よって)患者から単離され得る。T細胞は、インビトロで、WT1ポリペプチド (例えば、5~25µg/m1) と37℃で、2~9日間(代表的には4日間) インキュベートされ得る。コントロールとして機能するために、WT1ポリペプ チドの非存在下でT細胞サンプルの別のアリコートをインキュペートさせること が所望され得る。CD4+T細胞については、活性化は、好ましくはT細胞の増 殖を評価することによって検出される。CD8+T細胞については、活性化は、 好ましくは細胞溶解活性を評価することによって検出される。疾患を有しない患 者における、少なくとも2倍多い増殖のレベルおよび/または少なくとも20% 多い細胞溶解性活性のレベルは、WT1発現に関連する悪性疾患の存在を示す。 増殖のレベルおよび/または細胞溶解性活性と、治療に対する予想された応答と の間のさらなる相関は、当該分野で周知の方法を用いて作製され得る。特に、よ り高い抗体応答、増殖応答、および/または溶解性応答を示す患者は、治療に対 するより高い応答を示すことが予測され得る。

[0090]

他の方法において、患者から得られた生物学的サンプルは、WT1に特異的な 抗体のレベルについて試験される。生物学的サンプルは、免疫複合体を形成する に十分な条件下および時間の間、WT1ポリペプチド、WT1ポリペプチドをコ ードするポリヌクレオチド、および/またはWT1ポリペプチドを発現するAP Cとともにインキュベートされる。次いで、WT1ポリペプチドに特異的に結合 する生物学的サンプル中でWT1ポリペプチドと抗体との間に形成された免疫複 合体が、検出される。このような方法における使用のための生物学的サンプルは 、抗体を含むことが予想される患者から得られた任意のサンプルであり得る。適 切な生物学的サンプルには、血液、血清、腹水、骨髄、胸水、および脳脊髄液を 含む。

[0091]

生物学的サンプルは、ポリペプチドと、WT1に特異的な抗体との間で免疫複合体を形成するに十分な条件下および時間の間、反応混合液中で、WT1ポリペプチドとともにインキュベートされる。例えば、生物学的サンプルおよびWT1ポリペプチドは、4 \mathbb{C} \mathbb{C}

[0092]

インキュベーション後、反応混合液は、免疫複合体の存在について試験される。WT1ポリペプチドと、生物学的サンプル中に存在する抗体との間に形成された免疫複合体の検出は、種々の公知の技術(例えば、ラジオイムノアッセイ(RIA)および酵素結合免疫吸着検定法(ELISA))によって達成され得る。適切なアッセイは、当該分野で周知であり、そして科学文献および特許文献に十分に記載される(例えば、HarlowおよびLane、Antibodies:A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。使用され得るアッセイには、以下が含まれるがこれらに限定されない:Davidら(米国特許第4, 376, 110号)の二重モノクローナル抗体サンドウィッチイムノアッセイ技術;モノクローナルーポリクローナル抗体サンドウィッチアッセイ(Wideら、Kirk

hamおよびHunter編, Radioimmunoassay Mathods, E. and S. Livingstone, Edinburgh, 1970); Gordonらの「western blot」法(米国特許第4, 452, 901号); 標識したリガンドの免疫沈降(Brownら、J. Biol. Chem. 255:4980-4983, 1980); 例えば、RainesおよびRoss(J. Biol. Chem. 257:5154-5160, 1982)によって記載される酵素結合免疫吸着検定法(ELISA); 蛍光色素の使用を含む免疫細胞化学技術(Brooksら、Clin, Exp. Immunol. 39:477, 1980); および活性の中和(Bowen-Popeら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81; 2396-2400, 1984)。他のイムノアッセイには以下の米国特許に記載されるものが含まれるが、これらに限定されない:米国特許第3, 817, 827号; 同第3, 850, 752号; 同第3, 901, 654号; 同第3, 935, 074号; 同第3, 984, 533号; 同第3, 996, 345号; 同第4, 034, 074号; および同第4, 098, 876号。

[0093]

検出目的のために、WT1ポリペプチドは、標識されるか、または標識されないかのいずれかであり得る。標識されないWT1ポリペプチドは、凝集アッセイにおいて、または免疫複合体に結合する標識された検出試薬(例えば、WT1ポリペプチドに特異的に結合する抗体に結合し得る、抗免疫グロブリン、プロテインG、プロテインA、もしくはレクチンおよび二次抗体、またはそれらの抗原結合フラグメント)と組み合わせて使用され得る。WT1ポリペプチドが標識される場合、レポーター基は、当該分野で公知の、任意の適切なレポーター基であり得、これらは、放射性同位元素、蛍光基、発光基、酵素、ビオチン、および色素粒子であり得る。

[0094]

特定のアッセイにおいて、標識していないWT1ポリペプチドは、固体支持体上に固定化される。この固体支持体は、ポリペプチドが結合され得る、当業者にとって公知の任意の物質であり得る。例えば、この固体支持体は、マイクロタイ

タープレート中の試験ウェルまたはニトロセルロースもしくは他の適切なメンブ レンであり得る。あるいは、その支持体は、ピーズまたはディスク(例えば、ガ ラス、ガラス繊維、ラテックス、または、ポリスチレンもしくはポリピニルクロ ライドのようなプラスチック材料)であり得る。この支持体はまた、磁気粒子ま たは光ファイバーセンサー (例えば、米国特許第5,359,681号に開示さ れるもののような)であり得る。ポリペプチドは、特許文献および科学文献に十 分に記載される、当業者に公知である種々の技術を用いて、固体支持体上に固定 化され得る。本発明の文脈において、用語「固定化」とは、非共有結合的な結合 (例えば、吸着) および共有結合的な結合 (これは、抗原と支持体上の官能基と の間の直接的な連結であり得るか、または架橋剤による連結であり得る)の両方 をいう。マイクロタイタープレート中のウェルまたはメンブレンへの吸着による 固定化が好ましい。このような場合において、吸着は、適切な緩衝液中で、適切 な時間の間、WT1ポリペプチドを固体支持体と接触されることによって達成さ れ得る。接触時間は温度によって変動し得るが、代表的には、約1時間と約1日 間との間である。一般的に、プラスチックマイクロタイタープレート(例えば、 ポリスチレンまたはポリピニルクロライド)のウェルを、約10ng~約 10μ g、および好ましくは約100ng~約1 μ gの量の範囲のポリペプチドと接触 させることが、適切な量のポリペプチドを固定化するために十分である。

[0095]

固定化後に、支持体上の残存するタンパク質結合部位は、代表的にはブロックされる。当業者に公知である任意の適切なブロッキング剤(例えば、ウシ血清アルブミン、Tween20™(Sigma Chemical Co., St. Louis, MO)、熱不活化正常ヤギ血清(NGS)、またはBLOTTO(脱脂粉乳の緩衝化溶液であり、これはまた、保存剤、塩、および消泡剤も含む))。次いで、その支持体は、特異的な抗体を含むことが疑われる生物学的サンプルとともにインキュベートされる。そのサンプルは、巧みに適用され得るか、または、より頻繁には、それは、通常、少量(重量で0.1%~5.0%)のタンパク質(例えば、BSA、NGS、またはBLOTTO)を含む緩衝溶液中で希釈され得る。一般的に、適切な接触時間(すなわち、インキュベーション時間)

は、そのような抗体を含むサンプル中でWT1を特異的に結合する抗体の存在を 検出するに十分である時間の間である。好ましくは、その接触時間は、結合した 抗体と結合していない抗体との間の平衡において達成される、少なくとも約95 %の結合である結合のレベルを達成するに十分である。当業者は、平衡を達成す るに十分な時間が、時間の間にわたって生じる結合のレベルをアッセイすること によって容易に決定され得ることを理解する。室温においては、約30分間のイ ンキュベーション時間が一般的に十分である。

[0096]

次いで、結合していないサンプルは、適切な緩衝液(例えば、0.1% Tw e e n 2 0™を含むPBS)で固体支持体を洗浄することによって除去され得る 。次いで、免疫複合体を結合し、そしてレポーター基を含む検出試薬が添加され 得る。その検出試薬は、結合抗体を検出するに十分な時間の間、免疫複合体とと もにインキュベートされる。適切な時間の長さは、一般的に、時間の間にわたっ て生じる結合のレベルをアッセイすることによって決定され得る。次いで、結合 していない検出試薬が除去され、そして結合した検出試薬が、レポーター基を用 いて検出される。レポーター基を検出するために用いられる方法は、レポーター 基の性質に依存する。放射活性基については、シンチレーション計数またはオー トラジオグラフィー法が一般に適切である。分光学的な方法は、色素、発光基、 および蛍光基を検出するために使用され得る。ビオチンは、異なるレポーター基 (一般に、放射活性基もしくは蛍光基、または酵素) に結合されたアビジンを用 いて検出され得る。酵素レポーター基(例えば、西洋ワサビペルオキシダーゼ、 β-ガラクトシダーゼ、アルカリホスファターゼ、およびグルコースオキシダー ゼ)は、一般に、基質の添加(一般に、特定の時間の間)によって検出され得、 続いて、反応生成物の分光学的分析または他の分析によって検出され得る。利用 される特定の方法に関わらず、バックグラウンド(すなわち、疾患を有しない個 体から得られた生物学的サンプルについて観察されたレベル)よりも少なくとも 2倍大きい結合した検出試薬のレベルは、WT1発現に関連する悪性疾患の存在 を示す。

[0097]

一般的に、免疫または治療の有効性をモニタリングするための方法は、患者におけるWT1に特異的な抗体またはT細胞のレベルの変化をモニタリングする工程を含む。抗体レベルがモニタリングされる方法は、以下の工程を含み得る:(a)患者から得られた生物学的サンプルを、治療および免疫の前に、WT1ポリペプチドとともにインキュベートする工程、ここで、このインキュベーションは、免疫複合体が形成するに十分な条件下および時間の間、行われる;(b)WT1ポリペプチドと、WT1ポリペプチドに特異的に結合する、生物学的サンプル中の抗体との間で形成された免疫複合体を検出する工程;(c)治療または免疫後の患者から取られた第2の生物学的サンプルを用いて、工程(a)および(b)とを反復する工程;ならびに(d)第1および第2の生物学的サンプル中で検出される免疫複合体の数を比較する工程。あるいは、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドまたはWT1ポリペプチドを発現するAPCが、WT1ポリペプチドの代わりに利用され得る。このような方法において、ポリヌクレオチドによってコードされるか、またはAPCによって発現されWT1ポリペプチドと、生物学的サンプル中の抗体との間の免疫複合体が検出される。

[0098]

T細胞活性化および/またはWT 1 特異的前駆体の数をモニターする方法は、以下の工程を包含し得る: (a) 治療または免疫前の患者から得られたCD4+細胞および/またはCD8+細胞を含む第1の生物学的サンプル(例えば、骨髄、末梢血、またはそれらの画分)を、WT1ポリペプチドと共にインキュベートする工程であって、T細胞の特異的な活性化、増殖、および/または溶解を可能にするに十分な条件および時間で、このインキュベーションを実施する、工程;(b) T細胞の活性化、増殖、および/または溶解の量を検出する工程;(c) CD4+ T細胞および/またはCD8+ T細胞を含み、かつ治療または免疫後の同一患者から採取された第2の生物学的サンプルを使用して、工程(a) および工程(b) を繰り返す工程;ならびに(d) 第1の生物学的サンプルおよび第2の生物学的サンプルにおける、T細胞の活性化、増殖、および/または溶解の量を比較する工程。あるいは、WT1ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド、またはWT1ポリペプチドを発現するAPCを、WT1ポリペプチドの代

わりに使用し得る。

[0099]

このような方法における使用のための生物学的サンプルは、抗体、CD4+ T細胞および/またはCD8+ T細胞を含むことが予期される患者から得られる任意のサンプルであり得る。適切な生物学的サンプルとしては、血液、血清、腹水、骨髄、胸水、および脳脊髄液が挙げられる。第1の生物学的サンプルは、治療もしくは免疫の開始前に、または治療もしくはワクチン接種レジメンを通した途中(part way)で獲得され得る。第2の生物学的サンプルは、類似の様式であるが、さらなる治療または免疫後の時点で獲得されるべきである。第2の生物学的サンプルは、第1の生物学的サンプルの単離と第2の生物学的サンプルの単離との間に、少なくとも一部の治療または免疫が行われるという条件で、治療もしくは免疫の完了時またはその途中で獲得され得る。

[0100]

両方のサンプルについてのインキュベーション工程および検出工程を、一般に 、上記のように実施し得る。第1のサンプルと相対的な第2のサンプルにおける 免疫複合体の数の統計的に有意な増加は、首尾よい治療または免疫を反映する。

[0101]

以下の実施例は例示のために提供され、制限のためではない。

[0102]

(実施例)

(実施例1)

(血液学的悪性疾患を有する患者における、WT1に対する免疫応答の同定) 本実施例は、血液学的悪性疾患を有する患者において存在する免疫応答の同定 を例証する。

[0103]

患者において予め存在するWT1特異的抗体応答を評価するため、AML、ALL、CMLおよび重篤な再生不良性貧血を有する患者の血清を、ウェスタンプロット分析を用いて分析した。ヒト白血病性細胞株K562(American Type Culture Collection、Manassas、VA

)由来のWT1を免疫沈降する能力について、血清を試験した。各々の場合において、免疫沈降物をゲル電気泳動により分離し、メンプレンに転写し、そして抗WT-1抗体であるWT180(Santa Cruz Biotechnology, Inc.、Santa Cruz、CA)でプローブした。このウェスタンプロット分析は、血液学的悪性疾患を有する患者において強力なWT1特異的抗体を同定した。AMLを有する患者についての結果を示す代表的なウェスタンプロットを、図2に示す。この患者の血清を使用して生成された免疫沈降物中の52kDタンパク質を、WT1特異的抗体により認識した。52kDタンパク質は、陽性コントロールと同じサイズに移動した。

[0104]

(実施例2)

 $(WT\ 1\ end{ship}$ を発現する細胞株で免疫したマウスにおける、 $WT\ 1$ に対する抗体の同定)

本実施例は、インビボでWT1特異的抗体応答を誘導するための、WT1を発現する細胞の使用を例証する。

[0105]

白血病を有する患者において存在するWT1に対する抗体の検出は、WT1に対する免疫を誘発するために、WT1タンパク質に対して免疫することが可能であることを強力に暗示した。WT1に対する免疫がワクチン接種により生成され得るか否かを試験するために、TRAMP-C(B6起源のWT1陽性腫瘍細胞株)をマウスに注射した。簡潔には、雄性B6マウスを、皮下で 5×10^6 TRAMP-C細胞により免疫し、そして3週間の間隔で 5×10^6 細胞により2回追加免疫した。最後の免疫の3週間後に血清を獲得し、そして脾臓の単一細胞懸濁物を、 25μ Mの $\beta-2-$ メルカプトエタノール、200ユニット/m1のペニシリン、10mMのL-グルタミン、および10%のウシ胎仔血清を有するRPMI 1640培地(GIBCO)中で調製した。

[0106]

TRAMP-Cに対する免疫後に、免疫した動物におけるWT1特異的抗体応答が検出可能であった。代表的なウェスタンプロットを図3に示す。これらの結

果は、WT1タンパク質に対する免疫が、WT1タンパク質に対する免疫応答を 誘発し得ることを示す。

[0107]

(実施例3)

WT1ペプチドで免疫したマウスにおけるThおよび抗体応答の同定) 本実施例は、WT1ペプチドでの免疫が、WT1に特異的な免疫応答を誘発する能力を例証する。

[0108]

A b および増殖性 T 細胞応答を誘発するために適切なペプチドを、 T h 応答を誘発する能力を有するペプチドモチーフについて検索する T s i t e s プログラム (Rothbardおよび Taylor、 EMBO J. 7:93-100、1988; Deavinら、 Mol. Immunol. 33:145-155、1996) に従って同定した。表 1 に示されるペプチドを、合成および配列決定した。

[0109]

【表1】

表.I WTI 107041.

107°41	衛であり	注解
マウス : p6-22	RDLNALLPAVSSLGGGG	th WT1 mini 针iT
	(SEQ ID NO:13)	₹72×41
th: p6-22	RDLNALLPAVPSLGGGG	
• •	(SEQ ID NO:1)	
ヒトノマウス .:	PSQASSGQARMFPNAPYLPSCLE	
p117-139	(SEQ ID NOs: 2 ทิงย์ 3)	
マウス:p244-262	GATLKGMAAGSSSSVKWTE	th WT1 配列15对以
	(SEQ ID NO:14)	E27W41
th: p244-262	GATLKGVAAGSSSSVKWTE	1
	(SEQ ID NO:4)	
ヒトノマウス :	RIHTHGVFRGIQDVR	
p287-301	(SEQ ID NOs: 15 few 16)	
マウス: p299-313	VRRVSGVAPTLVRS	ヒトWT1 Bでかりになすいて
	(SEQ ID NO:17)	· EZ 7 7 4 1
ヒトノマウス	CQKKFARSDELVRHH	
p421-435	(SEQ ID NOs: 19 % = \$20)	

免疫のために、ペプチドを以下のようにグループ分けした:

群A:p6-22ヒト:1m1中に10.9mg($10\mu1=100\mu g$)

p117-139ヒト/マウス:1ml中に7.6mg (14 μ l=100 μ g)

p 2 4 4 - 2 6 2 ヒト: 1 m 1 中に 4. $6 m g (2 2 \mu 1 = 1 0 0 \mu g)$ 群B: p 2 8 7 - 3 0 1 ヒト/マウス: 1 m 1 中に 7. $2 m g (1 4 \mu 1 = 1 0 0 \mu g)$

マウス p 2 9 9 - 3 1 3 ; 1 m l 中に 6. 6 mg (1 5 μ l = 1 0 0 μ g)

p 4 2 1 – 4 3 5 ヒト/マウス:1 m l 中に 3. 3 m g (3 0 μ l = 1 0 0 μ g)

コントロール: (FBLペプチド 100μg) +CFA/IFA

コントロール: (CD45ペプチド 100μg) +CFA/IFA。

[0110]

群Aは、WT1のアミノ末端部分内に存在するペプチド(エキソン1)を含ん

だ。そして群Bは、他のDNA結合タンパク質に対する配列相同性を有する4つのジンクフィンガー領域を含むカルボキシ末端内に存在するペプチドを含んだ。群Bの中で、p287-301およびp299-313は、エキソン7(ジンクフィンガー1)由来であり、そしてp421-435は、エキソン10(ジンクフィンガーIV)由来であった。

[0111]

B6マウスを、WT1ペプチドの群またはコントロールペプチドで免疫した。ペプチドを、注射のために1m1の滅菌水中に溶解し、そしてB6マウスを3週間の間隔で3回免疫した。使用したアジュバントは、CFA/IFA、GM-CSF、およびMontinideであった。次いで、WT1に特異的な抗体の存在を、実施例1および2に記載のように決定し、そして増殖性T細胞応答を、標準的なチミジン取りこみアッセイを使用して評価した。このアッセイでは、細胞を抗原の存在下で培養し、そして取りこまれた放射能を測定することにより、増殖を評価した(Chenら、Cancer Res.54:1065-1070、1994)。詳細には、リンパ球を、1ウェルあたり 2×10^5 細胞にて96ウェルプレート中で培養し、このウェルは 4×10^5 の照射した(3000ラド)同系脾臓細胞および明示されたペプチドを有した。

[0112]

群Aとして明示されたペプチドの群によるマウスの免疫は、WT1に対する抗体応答を誘発した(図4)。ワクチンBに対する免疫後に全く抗体は検出されず、これはワクチンBでの免疫からのヘルパーT細胞応答の欠如と一致する。P117-139は、増殖性T細胞応答を誘発した(図 $5A\sim5C$)。刺激指数(SI)は、8と72との間を変動した。他のペプチド(P6-22およびP299-313)もまた、増殖性T細胞応答を誘発することが示された。P6-22での免疫は2.3の刺激指数(SI)を生じ、そしてP299-313での免疫は3.3のSIを生じた。陽性コントロールは、ConA刺激したT細胞、ならびに既知の抗原(例えば、CD45およびFBL)で刺激したT細胞、および同種異系T細胞株(DeBruijnら、Eur. J. Immunol. 21:2963-2970、1991)を含んだ。

[0113]

図 6 Aおよび 6 Bは、ワクチンA(図 6 A)およびワクチンB(図 6 B)において各 3 つのペプチドについて観察された増殖性応答を示す。ワクチンAは、3 と 8 との間(バルク線)を変動する刺激指数(5 I)で、免疫ペプチド p 6 - 2 2 および p 1 1 7 - 1 3 9 に対する増殖性 T 細胞応答を誘発した。 p 2 4 4 - 2 6 2 に対する増殖応答は検出されなかった(図 6 A)。

[0114]

引き続くインビトロ刺激を、p6-22およびp117-139のみを使用する単一ペプチド刺激として実施した。p117-139でのワクチンA特異的T細胞株の刺激は、p6-22に対する応答を伴わずに、p117-139に対する増殖を生じた(図7A)。この株由来のクローンは、p117-139に特異的であった(図7B)。対照的に、p6-22でのワクチンA特異的T細胞株の刺激は、p117-139に対する応答を伴わずに、p6-22に対する増殖を生じた(図7C)。この株由来のクローンは、p6-22に特異的であった(図7D)。

[0115]

これらの結果は、WT1ペプチドでのワクチン接種が、WT1タンパク質に対する抗体応答および免疫ペプチドに対する増殖性T細胞応答を誘発し得ることを示す。

[0116]

(実施例4:WT1ペプチドで免疫したマウスにおけるCTL応答の誘導) 本実施例は、WT1ペプチドのCTL免疫を誘発する能力を例示する。

[0117]

クラスI MHCへの結合に適切なモチーフを有するペプチド(9マー)を、BIMAS HLAペプチド結合予測分析(Parkerら、J. Immuno l. 152:163, 1994)を用いて同定した。このような分析で同定したペプチドを、表II~XLIVに示す。これらの表の各々において、スコアは、示したMHC分子に対するペプチドの理論的結合親和性(解離の半減期)を反映する。

[0118]

Th応答を誘発する能力を有するペプチドモチーフを検索する、Tsites プログラム (RothbardおよびTaylor, EMBO J. 7:93 -100, 1988; Deavinら、Mol. Immunol. 33:145 -155, 1996) を用いて同定したペプチドを、図8Aおよび8B、ならびに表XLVにさらに示す。

[0119]

(表 I I: ヒトWT 1 ペプチドのヒトHLA A 1 に対する結合についての、 B I MAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0120]

【表2】

		MARINEWALL 7 L	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
现位_	開始位置	部分配列の残基のリスト	18.000
1	137	CLESQPAIR (SEQ-ID	
		NO:47)	9.000
2	80	GAEPHEEQC (SEQ	3.000
		ID NO:87)	5,000
3	40	FAPPGASAY (SEQ	5.000
		ID NO:74)	5.000
4	354	QCDFKDCER (SEQ	3.000
		ID NO:162)	3.750
5	2	GSDVRDLNA (SEQ	3.730
		ID NO:101)	2.500
6	152	VTFDGTPSY (SEQ ID	2.300
		NO:244)	0.050
7	260	WTEGQSNHS (SEQ	2.250
		ID NO:247)	1050
8	409	TSEKPFSCR (SEQ ID	1.350
		NO:232)	
9	73	KQEPSWGGA (SEQ	1.350
		ID NO:125)	
10	386	KTCQRKFSR (SEQ	1.250
		ID NO:128)	
11	37	VLDFAPPGA (SEQ	1.000
		ID NO:241)	
12	325	CAYPGCNKR (SEQ	1.000
12	1	ID NO:44)	
13	232	QLECMTWNQ (SEQ	0.900
13	232	ID NO:167)	
14	272	ESDNHTTPI (SEQ ID	0.750
144	2/2	NO:71)	
16	366	RSDQLKRHQ (SEQ	0.750
15	300	ID NO:193)	<u> </u>
16	222	SSDNLYQMT (SEQ	0.750
16	222	ID NO:217)	·
-1-	427	RSDELVRHH (SEQ	0.750
17	44/	ID NO:191)	
		RSDHLKTHT (SEQ	0.750
18	394	ID NO:192)	
		TSEKRPFMC (SEQ	0.675
19	317	ID NO:233)	
		QALLLRTPY (SEQ II	0.500
20	213	NO:160)	

(表III:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A 0201に対する結合に ついての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0121]

【表3】

項位	開始位置	部分配列の残葛のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	313.968
2	187	SLGEQQYSV (SEQ ID NO:214)	285.163
3	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	181.794
4	242	NLGATLKGV (SEQ ID NO:146)	159.970
5	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	68.360
6	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	51.790
7	191	QQYSVPPPV (SEQ ID NO:171)	22.566
8	280	ILCGAQYRI (SEQ ID NO:116)	17.736
9	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	15.428
10	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	15.428
11	7	DLNALLPAV (SEQ ID NO:58)	11.998
12	227	YQMTSQLEC (SEQ ID NO:251)	8.573
13	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	8.014
14	309	TLVRSASET (SEQ ID NO:226)	7.452
15	408	KTSEKPFSC (SEQ ID NO:129)	5.743
16	340	LQMHSRKHT (SEQ ID NO:139)	4.752
17	228	QMTSQLECM (SEQ ID NO:169)	4.044
18	93	TVHFSGQFT (SEQ ID NO:235)	3.586
19	37	VLDFAPPGA (SEQ ID NO:241)	3.378
20	86	EQCLSAFTV (SEQ ID NO:69)	3.068

(表 I V:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A 0205に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0122]

【表4】

順位	開始位置	部分配列の残益のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	42.000
2	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	-24.000
3	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	21.000
4	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	21.000
5	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	16.800
6	302	RVPGVAPTL (SEQ ID NO:195)	14.000
7	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	7.000
8	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	7.000
9	187	SLGEQQYSV (SEQ ID NO:214)	6.000
10	191	QQYSVPPPV (SEQ ID NO:171)	4.800
11	340	LQMHSRKHT (SEQ ID NO:139)	4.080
12	242	NLGATLKGV (SEQ ID NO:146)	4.000
13	227	YQMTSQLEC (SEQ ID NO:251)	
14	194	SVPPPVYGC (SEQ ID NO:218)	2.000
15	93	TVHFSGQFT (SEQ ID NO:235)	2.000
16	280	ILCGAQYRI (SEQ ID NO:116)	1.700
17	98	GQFTGTAGA (SEQ ID NO:99)	
18	309	TLVRSASET (SEQ ID NO:226)	1.000
19	81	AEPHEEQCL (SEQ ID NO:30)	
20	73	KQEPSWGGA (SEQ ID NO:125)	0.960

(表V:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A24に対する結合についての、

BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0123]

【表 5 】

順位	. 開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	302	RYPGVAPTL (SEQ ID NO:195)	16.800
2	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:194)	12.000
3	356	DFKDCERRF (SEQ ID NO:55)	12.000
4	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	9.600
5	326	AYPGCNKRY (SEQ ID NO:42)	7.500
6	270	GYESDNHT (SEQ ID NO:106)T	7.500
7	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	7.200
8	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	7.200
9	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	7.200
10	329	GCNKRYFKL (SEQ ID NO:90)	6.600
11	417	RWPSCQKKF (SEQ ID NO:196)	6.600
12	47	AYGSLGGPA (SEQ ID NO:41)	6.000
13	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	6.000
14	4	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	5.760
15	285	QYRIHTHGV (SEQ ID NO:175)	5.000
16	192	QYSVPPPVY (SEQ ID NO:176)	5.000
17	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	4.800
18	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	4.800
19	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	4.000
20	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	4.000

(表VI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A3に対する結合についての、

BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0124]

【表6】

T		T			スコ	ア(この部分配列を含む分子の解離の
١		_ 1	部分目	2列の残基のリスト	推足	70半減期)
位	開始位		NM	HORNMIK (SEC	1	
1	4	36		TO NO: 148)	1	20.000
			OM	NLGATLK (SEQ	1	. 20.000
2	2	240	1	1D NO:100)	<u> </u>	6.000
			CTO	AFTVHF (SEQ ID		0.000
3 ·		88	1	N():48)		4,500
	<u> </u>		+ 51	AFPNAPYL (SEQ	1	4.500
4		126		ID NO:185)	_1	4,500
	<u> </u>		 	OFPNHSFK (SEQ		4,500
5	T	169	- 1	ID NO:36)		4.050
			+AT	LPAVPSL (SEQ I	D	4.000
6	1	10	1	NO:34)		4.000
			+~	LESQPAIR (SEQ I	D	
7	1	137	•	NO:47) -	1	3,000
			-+-	ILYQMTSQL (SE	2	
8	_	225	•	m NO:147)		2.700
				AOWAPVLDF (SE	Q	
9	- }	32	1	TD NO:37)	1	2.700
		200	╌┼ҭ	LCGAQYRI (SEQ	ID	
10) ·	280	١.	M():110}	L.	1.800
<u></u>		386		KTCQRKFSR (SE	Q	
1	1	380	- 1	ID NO:128)	L	1.200
		235	-+	CMTWNQMNL (S	EQ	
1	2	233	- 1	TD NO:49)	_1	1.200
<u> </u>		441		NMTKLQLAL (S	EQ	
1	13	471	\	ID NO:149)		1.000
<u> </u>		152		VTFDGTPSY (SE	QID	
- {	14	132	}	NO:244)		0.900
_	 +	187		SLGEQQYSV (S	SEQ	
1	15	107		m NO:214)		0.600
 -		383		FQCKTCQRK (SEQ	
l	16	505		1 TO NO:80)		0.450
-	 -\	292	2	GVFRGIQDV (SEU	
- 1	17			I ID NO:103)	0.405
1	-10	19	4	SVPPPVYGC (S	EQ IL	
l	18	\		NO:218)	TO T	0,400
l	10	28	7	RIHTHGVFR (SEQ II	
	19	1		NO:182)	CEL	0.360
	20	1 20	53	GQSNHSTGY ID NO:10	ທ ໃນນຸ	
	\ ~~	1		ID NO:10	<u> </u>	

(表VII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A68.1に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)【0125】

【表7】

順位	開始位置	部分配列の残器のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	100	FTGTAGACR (SEQ ID NO:84)	100.000
2	386	KTCQRKFSR (SEQ ID NO:128)	50.000
3	368	DQLKRHQRR (SEQ ID NO:60)	30.000
4	312	RSASETSEK (SEQ ID NO:190)	18.000
5	337	LSHLQMHSR (SEQ ID NO:141)	15.000
6	364	FSRSDQLKR (SEQ ID NO:83)	15.000
7	409	TSEKPFSCR (SEQ ID NO:232)	15.000
8	299	DVRRVPGVA (SEQ ID NO:63)	12.000
9	4	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	12.000
10	118	SQASSGQAR (SEQ ID NO:216)	10.000
11	343	HSRKHTGEK (SEQ ID NO:111)	9.000
12	169	AQFPNHSFK (SEQ ID NO:36)	9.000
13	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	. 8.000
14	325	CAYPGCNKR (SEQ ID NO:44)	7.500
15	425	FARSDELVR (SEQ ID NO:75)	7.500
16	354	QCDFKDCER (SEQ ID NO:162)	7.500
17	324	MCAYPGCNK (SEQ ID NO:142)	6,000
18	251	AAGSSSSVK (SEQ ID NO:28)	6.000
19	379	GVKPFQCKT (SEQ ID NO:104)	6.000
20	137	CLESQPAIR (SEQ ID NO:47)	5.000

(表VIII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A 1101に対する結合 についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0126】

【表8】

填位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	386	KTCQRKFSR (SEQ ID NO:128)	1.800
2	169	AQFPNHSFK (SEQ ID NO:36)	1.200
3	436	NMHQRNMTK (SEQ ID NO:148)	0.800
4	391	KFSRSDHLK (SEQ ID NO:120)	0.600
5	373	HQRRHTGVK (SEQ ID NO:109)	0.600
6	383	FQCKTCQRK (SEQ ID NO:80)	0.600
7	363	RFSRSDQLK (SEQ ID NO:178)	0.600
8	240	QMNLGATLK (SEQ 'ID NO:168)	0.400
9	287	RIHTHGVFR (SEQ ID NO:182)	0.240
10	100	FIGTAGACR (SEQ ID NO:84)	0.200
11	324	MCAYPGCNK (SEQ ID NO:142)	0,200
12	251	AAGSSSSVK (SEQ ID NO:28)	0.200
13	415	SCRWPSCQK (SEQ ID NO:201)	0.200
14	118	SQASSGQAR (SEQ ID NO:216)	0.120
15	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	0.120
16	137	CLESQPAIR (SEQ ID NO:47)	
17	425	FARSDELVR (SEQ ID NO:75)	0.080
18	325	CAYPGCNKR (SEQ ID NO:44)	
19	312	RSASETSEK (SEQ ID NO:190)	
20	65	PPPPHSFI (SEQ ID NO:156)K	0.060

(表IX:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A 3101に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)【0127】

【表9】

項位 _	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	386	KTCQRKFSR (SEQ ID NO:128)	9.000
2	287	RIHTHOVFR (SEQ ID	6.000
3	137	NO:182) CLESQPAIR (SEQ ID	2,000
4	118	NO:47) SQASSGQAR (SEQ	2.000
5	368	ID NO:216) DQLKRHQRR (SEQ	1.200
6	100	ID NO:60) FTGTAGACR (SEQ	1.000
7	293	VFRGIQDVR (SEQ ID	0.600
8	325	NO:238) CAYPGCNKR (SEQ	0.600
9	169	ID NO:44) AQFPNHSFK (SEQ	, 0.600
10	279	ID NO:36) PILCGAQYR (SEQ ID	0.400
11	436	NO:155) NMHQRNMTK (SEQ	0.400
12	425	ID NO:148) FARSDELVR (SEQ	0.400
13	32	ID NO:75) AQWAPVLDF (SEQ	0.240
14	240	ID NO:37) QMNLGATLK (SEQ	0.200
15	354	ID NO:168) QCDFKDCER (SEQ	0.200
16	373	ID NO:162) HQRRHTGVK (SEQ	0.200
17	383	ID NO:109) FQCKTCQRK (SEQ	0.200
18	313	ID NO:80) SASETSEKR (SEQ ID	0.200
19	358	NO:197) KDCERRFSR (SEQ	0.180
20		ID NO:118) KFSRSDHLK (SEQ	0.180
1 20		ID NO:120)	

(表X:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA A 3302に対する結合につい ての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0128]

【表10】

				スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
質位	開始	位置	歌分配例 <i>い</i> //スマッ <u>/ / /</u> -	15.000
1		337	LSHLQMHSR (SEQ	
•			ID NO:141)	15.000
2		409	TSEKPFSCR (SEQ ID	•
_	Ì		NO:232)	15.000
3		364	FSRSDQLKR (SEQ ID	
•	Ì		NO:83)	9.000
4	1	137	CLESQPAIR (SEQ ID	
7	1		NO:47)	9.000
5	+	368	DQLKRHQRR (SEQ	
J	1	-	ID NO:60)	4.500
6	+-	287	RIHTHGVFR (SEQ ID	
v	1		NO:182)	2.000
7		210	TGSQALLLR (SEQ ID	
,			NO:223)	3.000
8		425	FARSDELVR (SEQ	
•	1	7,50	ID NO:75)	3.000
		313	SASETSEKR (SEQ II	
9	1	2.5	NO:197)	2,000
		293	VFRGIQDVR (SEQ I	D
10	' \	275	l NO:238)	2.000
<u> </u>		354	QCDFKDCER (SEC	
11	- +·	334	(1D NO:102)	2 000
1	- +	100	FTGTAGACR (SEC	
1 "	-		ID NO:84)	3 000
 	╌┼	118	SQASSGQAR (SEC	2
1 '	3	•••	ID NO:216)	3.000
 	-	325	CAYPGCNKR (SE	Q
1 '	4	520	ID NO:44)	1,500
 		207	DSCTGSQAL (SE	Q
1	15	201	ID NO:61)	1,500
<u> </u>		139	ESQPAIRNQ (SEQ	ID
1	16	137	NO:72)	1.500
-		299	DVRRVPGVA (S)	EQ
ı	17	299	ID NO:63)	1,500
L		419	PSCQKKFAR (SI	EQ
Į	18	417	ID NO:159)	1.500
L		272	ESDNHTTPI (SEC	JID
1	19	1 2/2	1 . NO:71)	1.500
L		4	DVRDLNALL (S	BEQ
1	20	4	ID NO:62)	

(表XI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B14に対する結合についての 、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0129]

【表11】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
原位	開始位置	部分配列の残器のリスト	推定の半減期)
1	362	RRFSRSDQL (SEQ ID	1000.000
		NO:187)	•
2	332	KRYFKLSHL (SEQ	300.000
		ID NO:127)	
3	423	KKFARSDEL (SEQ	150.000
		ID NO:122)	
4	390	RKFSRSDHL (SEQ ID	150.000
		NO:183)	
5	439	QRNMTKLQL (SEQ	20.000
		ID NO:173)	· ·
6	329	GCNKRYFKL (SEQ	10.000
		ID NO:90)	
7	10	ALLPAVPSL (SEQ ID	10.000
		NO:34)	
8	180	DPMGQQGSL (SEQ	9.000
		ID NO:59)	
9	301	RRVPGVAPT (SEQ	6.000
		ID NO:189)	
10	126	RMFPNAPYL (SEQ	5.000
	<u> </u>	ID NO:185)	
11	371	KRHQRRHTO (SEQ	5.000
		ID NO:126)	
12	225	NLYQMTSQL (SEQ	5.000
	İ	ID NO:147)	1.000
13	144	IRNQGYSTV (SEQ ID	4.000
_		NO:117)	2000
14	429	DELVRHHNM (SEQ	3.000
		ID NO:53)	2.000
15	437	MHQRNMTKL (SEQ	3.000
		ID NO:143)	2.000
16	125	ARMFPNAPY (SEQ	3.000
L		ID NO:38)	7.000
17	239	NQMNLGATL (SEQ	3.000
		ID NO:151)	2 000
18	286	YRIHTHGVF (SEQ ID	3.000
	<u> </u>	NO:252)	3.000
19	174	HSFKHEDPM (SEQ	3.000
	<u> </u>	ID NO:110)	3.000
20	372	RHQRRHTGV (SEQ	3.000
		ID NO:181)	

(表XII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B40に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0130]

【表12】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期)
1	81	AEPHEEQCL (SEQ ID NO:30)	40.000
2	429	DELVRHHNM (SEQ ID NO:53)	24.000
3	410	SEKPFSCRW (SEQ ID NO:207)	20.000
4	318	SEKRPFMCA (SEQ ID NO:208)	15.000
5	233	LECMTWNQM (SEQ ID NO:131)	12.000
6	3	SDVRDLNAL (SEQ ID NO:206)	10.000
7	349	GEKPYQCDF (SEQ ID NO:91)	8.000
8	6	RDLNALLPA (SEQ ID NO:177)	5.000
9	85	EEQCLSAFT (SEQ ID NO:65)	4.000
10	315	SETSEKRPF (SEQ ID NO:209)	4.000
11	261	TEGQSNHST (SEQ ID NO:221)	4.000
12	23	GCALPVSGA (SEQ ID NO:89)	3.000
13	38	LDFAPPGAS (SEQ ID NO:130)	3.000
14	273	SDNHTTPIL (SEQ ID NO:204)	2.500
15	206	TDSCTGSQA (SEQ ID NO:220)	2.500
16	24	CALPVSGAA (SEQ ID NO:43)	2.000
17	98	GQFTGTAGA (SEQ ID NO:99)	2.000
18	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	2,000
19	84	HEEQCLSAF (SEQ ID NO:107)	2.000
20	26	LPVSGAAQW (SEQ ID NO:138)	2.000

(表XIII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B60に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0131]

【表13】

		·	スコア(この部分配列を含む分子の解釋の
	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期) 160.000
位	81	AEPHEEQCL (SEQ ID	400.000
		NO:30)	40.000
2	3	SDVRDLNAL (SEQ	40.000
4		ID NO:206)	40.000
3	429	DELVRHHNM (SEQ	40.000
3	1 72	ID NO:53)	22.000
4	233	LECMTWNQM (SEQ	22.000
4		ID NO:131)	20,000
	273	SDNHTTPIL (SEQ ID	20.000
5	. 213	NO:204)	0.000
-	209	CTGSQALLL (SEQ ID	3.000
6	207	NO:52)	0.000
	30	GAAQWAPVL (SEQ	8.000
7	1	ID NO:86)	8.000
	318	SEKRPFMCA (SEQ	8.000
8	210	ID NO:208)	8.000
	180	DPMGQQGSL (SEQ	8.000
9	180	ID NO:59)	5 200
	120	LESQPAIRN (SEQ II	5.280
10	138	NO:132)	
	220	NOMNLGATL (SEC	4,400
11	239	ID NO:151)	
		GCNKRYFKL (SEC	4.400
12	329	ID NO:90)	
		NAPYLPSCL (SEQ	4.400
1:	3 130	NO:144)	
		EEQCLSAFT (SEQ	ID 4.400
1	4 85	NO:65)	
		SCTGSQALL (SEQ	ID 4.000
1	5 208	NO:202)	
1_		DSCTGSQAL (SE	Q 4.000
	16 207	ID NO:61)	
1_		RTPYSSDNL (SEQ	ID 4.000
	17 218	NO:194)	
1		TEGQSNHST (SEC	0 ID 4.000
	18 261	NO:221)	
1		LGGGGGCAL (S	EO 4.000
	19 18	ID NO:134)	
1			FO 2.200
r	20 221	ID NO:253)	
		ID NO:233)	

(表XIV:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B61に対する結合について

の、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0132]

【表14】

			部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解棄の推定の半減期)
其位	開始	n a	SEKRPFMCA (SEQ	20.000
1		318	ID NO:208)	15 000
			DELVRHHNM (SEQ	16.000
2	·	429	ID NO:53)	
	<u> </u>		ODVRRVPGV (SEQ	10.000
3		298	ID NO:164)	8.000
			AEPHEEQCL (SEQ ID	8.000
4	1	81	NO:30)	
	1	002	LECMTWNQM (SEQ	8.000
5	1	233	ID NO:131)	6.600
			RDLNALLPA (SEQ	5.500
6	1	6	ID NO:177)	1000
			EEQCLSAFT (SEQ ID	4.000
7	1	85	NO:65)	
			TEGQSNHST (SEQ II	4.000
8	1	261	NO:221)	
			TDSCTGSQA (SEQ	2.500
9		206	ID NO:220)	
			RGIQDVRRV (SEQ	2.200
10		295	ID NO:179)	
			SDVRDLNAL (SEC	2.000
		3	ID NO:206)	
<u></u>			VAAGSSSSV (SEC	2.000
12	2	250	ID NO:236)	2.000
L			SGAAQWAPV (SE	Q 2.000
	3	29	ID NO:211)	1,600
L			SETSEKRPF (SEQ	ID 1.600
	4	315	NO:209)	1.200
1			LESQPAIRN (SEQ	ID 1.200
	15	138	NO:132)	1,100
1			GATLKGVAA (SE	1.100
	16	244	ID NO:88)	
- L_			GGGGCALPV (SI	EQ 1.100
	17	20	ID NO:92)	
- 1 -			RNMTKLQLA (S	EQ 1.100
Γ	18	440	ID NO:186)	
ŀ			GCALPVSGA (S	EQ 1.100
	19	23	ID NO:89)	
- 1			COLONDAY (S	EQ 1.000
Γ	20	191	ID NO:171)	

(表XV:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B62に対する結合についての

、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0133]

【表15】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
	网络位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期)
頂位	146	NOGYSTVTF (SEQ	
1		ID NO:150)	96.000
2	32	AQWAPVLDF (SEQ	70000
1	\	ID NO:37)	96.000
3	263	GQSNHSTGY (SEQ	,
3	203	ID NO:100)	96,000
	88	CLSAFTVHF (SEQ ID	
4	1	NO:48)	9,600
	17	SLGGGGGCA (SEQ	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
5	1	ID NO:215)	8,800
	239	NQMNLGATL (SEQ	0.000
6		ID NO:151)	8.000
	191	QQYSVPPPV (SEQ	0.555
7	1	ID NO:171)	8.000
	98	GQFTGTAGA (SEQ	5.554
8	7 °.	ID NO:99)	(000
	384	QCKTCQRKF (SEQ	0.555
9	301	ID NO:163)	4.800
ا۔۔۔	40	FAPPGASAY (SEQ	
10	, ,	ID NO:74)	. 4.800
!	227	YQMTSQLEC (SEC	
11	1	ID NO:251)	4.400
-	187	SLGEQQYSV (SEC	
	2 10,	ID NO:214)	4.400
1	3 86	EQCLSAFTV (SEQ	ID
1.	3 30	NO:69)	4.400
 - -	4 152	VTFDGTPSY (SEQ	ענו
Ι,	7	NO:244)	4.000
ļ-,	5 101	TGTAGACRY (SE	
1'		ID NO:224)	4 000
-	16 242	NLGATLKGV (SE	
1	16	(ID NO:146)	4.000
}	17 92	FTVHFSGQF (SEC	(ID)
1	" "	NO:85)	4.000
-	18 7	DLNALLPAV (SI	EQ
1	18 7	1 ID NO:58)	4.000
-	19 123	GQARMFPNA (S	EQ
- 1	17	ID NO:98)	2 120
-	20 28	ILCGAQYRI (SEC	Σm
\ \	20 28	NO:116)	

(表XVI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B7に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)【0134】

【表16】

順位	開始位置	部分配列の残葛のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	240.000
2	4	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	200.000
3	302	RVPGVAPTL (SEQ ID NO:195)	20.000
4	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	12.000
5	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	12.000
6	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	12.000
7	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	12.000
8	299	DVRRVPGVA (SEQ = ID NO:63)	5.000
9	208	SCTGSQALL (SEQ ID NO:202)	4.000
10	303	VPGVAPTLV (SEQ ID NO:242)	4.000
11	18	LGGGGGCAL (SEQ ID NO:134)	4.000
12	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:194)	4.000
13	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	4.000
14	209	CTGSQALLL (SEQ ID NO:52)	4.000
15	329	GCNKRYFKL (SEQ ID NO:90)	4.000
16	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	4.000
17	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	4.000
18	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	4.000
19	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	4.000
20	143	AIRNQGYST (SEQ ID NO:33)	3.000

(表XVII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B8に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0135]

【表17】

蹊位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	329	GCNKRYFKL (SEQ ID NO:90)	16.000
2	4	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	:12.000
3	316	ETSEKRPFM (SEQ ID NO:73)	3.000
4	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	1.600
5	208	SCTGSQALL (SEQ ID NO:202)	0.800
6	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	0.800
7	244	GATLKGVAA (SEQ ID NO:88)	0.800
8	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	0.800
9	299	DVRRVPGVA (SEQ ID NO:63)	0.400
10	420	SCQKKFARS (SEQ ID NO:200)	0.400
11	387	TCQRKFSRS (SEQ ID NO:219)	0.400
12	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	0.400
13	141	QPAIRNQGY (SEQ ID NO:170)	0.400
14	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	0.400
15	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	0.400
16	384	QCKTCQRKF (SEQ ID NO:163)	0.400
17	136	SCLESQPAI (SEQ ID NO:198)	0.300
18	347	HTGEKPYQC (SEQ ID NO:112)	0.300
19	401	HTRTHTGKT (SEQ ID NO:114)	0.200
20	332	KRYFKLSHL (SEQ ID NO:127)	0.200

(表XVIII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 2702に対する結

合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0136】

【表18】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半波期)
膜位	開始位置	部分配列の残基のリスト	900.000
1 1	332	KRYFKLSHL (SEQ	
		ID NO:127)	900.000
2	362	RRFSRSDQL (SEQ ID	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
		NO:187)	200.000
3	286	YRIHTHGVF (SEQ ID	
		NO:252)	200.000
4	125	ARMFPNAPY (SEQ	200.000
•		ID NO:38)	180,000
5	375	RRHTGVKPF (SEQ	180.000
,	•	ID NO:188)	100.000
6	32	AQWAPVLDF (SEQ	100.000
U	1	ID NO:37)	60.000
7	301	RRVPGVAPT (SEQ	00.000
′		ID NO:189)	
	439	ORNMTKLQL (SEQ	60.000
8	737	ID NO:173)	60.600
	126	RMFPNAPYL (SEQ	22.500
9	120	ID NO:185)	
	426	ARSDELVRH (SEQ	20.000
10	420	ID NO:39)	
	146	NQGYSTVTF (SEQ	.20.000
11	140	ID NO:150)	
	144	IRNQGYSTV (SEQ II	20.000
12	144	NO:117)	
<u></u>		QRKFSRSDH (SEQ	20.000
13	389	ID NO:172)	
L_		GQSNHSTGY (SEC	20.000
14	263	ID NO:100)	
L		CRWPSCQKK (SEC	20.000
15	416	ID NO:50)	
		QQYSVPPPV (SEC	10.000
10	5 191	ID NO:171)	
			ID 10.000 ·
1	7 217	LRTPYSSDN (SEQ	
1	1	NO:140)	10.000
1	8 107	CRYGPFGPP (SEQ	
		NO:51)	10.000
1	9 98	GQFTGTAGA (SE	٠
		ID NO:99)	6.000
1 2	20 239	NQMNLGATL (SE	5.4 5.555
		ID NO:151)	

(表XIX:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 2705に対する結合に ついての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0137]

【表19】

項位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期) 30000.000
~	332	KRYFKLSHL (SEQ	30000.000
		ID NO:127)	30000,000
2	362	RRFSRSDQL (SEQ ID	30000.000
_		NO:187)	10000.000
3	416	CRWPSCQKK (SEQ	10000.000
•		ID NO:50)	2000.000
4	439	QRNMTKLQL (SEQ	2000.000
·		ID NO:173)	1000.000
-5	286	YRIHTHGVF (SEQ ID	1000.000
		NO:252)	1000.000
6	125	ARMFPNAPY (SEQ	1000.000
		ID NO:38)	1000.000
7	294	FRGIQDVRR (SEQ ID	1000.000
		NO:81)	1000.000
8	432	VRHHNMHQR (SEQ	1000.000
		ID NO:243)	1000.000
9	169	AQFPNHSFK (SEQ	1000.000
		ID NO:36)	900,000
10	375	RRHTGVKPF (SEQ	900.000
''		ID NO:188)	750.000
11	126	RMFPNAPYL (SEQ	/50.000
1		ID NO:185)	600,000
12	144	IRNQGYSTV (SEQ ID	600.000
"		NO:117)	600,000
13	301	RRVPGVAPT (SEQ	600.000
ļ		ID NO:189)	500.000
14	32	AQWAPVLDF (SEQ	500.000
1 ''		ID NO:37)	300.000
15	191	QQYSVPPPV (SEQ	300.000
1 "		ID NO:171)	200.000
16	373	HQRRHTGVK (SEQ	200.000
1		ID NO:109)	200,000
17	426	ARSDELVRH (SEQ	200.000
1 "		ID NO:39)	200,000
18	383	FQCKTCQRK (SEQ	200.000
1 "		ID NO:80)	200.000
1	239	NQMNLGATL (SEC	200.000
"		ID NO:151)	200,000
2	0 389	QRKFSRSDH (SEQ	200.000
- I -	- 1	ID NO:172)	

(表XX:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 3501に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0138]

【表20】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
隕位	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期) 40.000
1	278	TPILCGAQY (SEQ ID NO:227)	
2	141	QPAIRNQGY (SEQ ID NO:170)	40.000
3	219	TPYSSDNLY (SEQ ID NO:231)	40.000
4	327	YPGCNKRYF (SEQ ID NO:250)	20.000
5	163	TPSHHAAQF (SEQ ID NO:228)	20.000
6	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	20.000
7	221	YSSDNLYQM (SEQ ID NO:253)	20.000
. 8	26	LPVSGAAQW (SEQ	10.000
9	174	ID NO:138) HSFKHEDPM (SEQ	10.000
10	82	ID NO:110) EPHEEQCLS (SEQ ID NO:68)	6.000
11	213	QALLLRTPY (SEQ ID NO:160)	6.000
12	119	QASSGQARM (SEQ ID NO:161)	6.000
13	4	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	6.000
14	40	FAPPGASAY (SEQ ID NO:74)	6.000
15	120	ASSGQARMF (SEQ ID NO:40)	5.000
16	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	5.000
17	303	VPGVAPTLV (SEQ ID NO:242)	4.000
18	316	ETSEKRPFM (SEQ ID NO:73)	4.000
19	152	VTFDGTPSY (SEQ III NO:244)	4.000
20	412	KPFSCRWPS (SEQ III NO:123)	4.000

(表XXI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 3701に対する結合に ついての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) [0139]

【表21】

	,		
ļ	İ		スコア(この部分配列を含む分子の解離の
順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期)
1	3	SDVRDLNAL (SEQ	40.000
	J	ID NO:206)	
2	273	SDNHTTPIL (SEQ ID	40.000
		NO:204)	
3	81	AEPHEEQCL (SEQ ID	10.000
		NO:30)	
4	298	QDVRRVPGV (SEQ	8.000
		ID NO:164)	
5	428	SDELVRHHN (SEQ	6.000
		ID NO:203)	
6	85	EEQCLSAFT (SEQ.ID	5.000
		NO:65)	
7	208	SCTGSQALL (SEQ ID	5.000
<u> </u>		NO:202)	
8	4	DVRDLNALL (SEQ	5.000
	<u> </u>	ID NO:62)	
9	209	CTGSQALLL (SEQ ID	5.000
	<u> </u>	NÖ:52)	
10	38	LDFAPPGAS (SEQ ID	4.000
		NO:130)	4 000
11	223	SDNLYQMTS (SEQ	4.000
		ID NO:205)	4 000
12	179	EDPMGQQGS (SEQ	4.000
		ID NO:64)	4 000
13	206	TDSCTGSQA (SEQ	4.000
		ID NO:220)	. 4.000
14	6	RDLNALLPA (SEQ	4.000
		ID NO:177)	2.000
15	84	HEEQCLSAF (SEQ ID	2.000
		NO:107)	2.000
16	233	LECMTWNQM (SEQ ID NO:131)	2.000
	100		2,000
17	429	DELVRHHNM (SEQ ID NO:53)	2.000
<u> </u>	216	SETSEKRPF (SEQ ID	2.000
18	315	NO:209)	2.000
19	349	GEKPYQCDF (SEQ	2.000
אנו ן	347	ID NO:91)	
20	302	RVPGVAPTL (SEQ	1.500
20	302	ID NO:195)	1
L	<u> </u>	10.170,	<u> </u>

(表XXII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 3801に対する結合

についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0140]

【表22】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の 権定の半減期)
順位	開始位置	41/57 DT 94 UJ 73235 YZ Z Z Y Y	36.000
ī	437	MHQRNMTKL (SEQ	
		ID NO:143)	6,000
2	434	HHNMHQRNM (SEQ	
		ID NO:108)	6.000
3	372	RHQRRHTGV (SEQ	
		ID NO:181)	4,000
4	180	DPMGQQGSL (SEQ	
	_	ID NO:59)	3.900
5	433	RHHNMHQRN (SEQ	
-		ID NO:180)	3,900
6	165	SHHAAQFPN (SEQ	
		ID NO:213)	3.000
7	202	CHTPTDSCT (SEQ ID	
	{	NO:45)	3.000
8	396	DHLKTHTRT (SEQ	
	1	ID NO:57)	3.000
9	161	GHTPSHHAA (SEQ	
		ID NO:94)	2.600
10	302	RVPGVAPTL (SEQ	
"		ID NO:195)	2.400
11	417	RWPSCQKKF (SEQ	
1	1	ID NO:196)	2,400
12	327	YPGCNKRYF (SEQ	
1		ID NO:250)	2.000
13	208	SCTGSQALL (SEQ II	
\ "		NO:202)	2.000
14	163	TPSHHAAQF (SEQ	
1		ID NO:228)	2.000
1	5 120	ASSGQARMF (SEQ	
		ID NO:40)	2.000
1	6 18	LGGGGGCAL (SEC	
1		ID NO:134)	1.800
+	7 177	KHEDPMGQQ (SEC	
Ι.		ID NO:121)	1,800
+	8 83	PHEEQCLSA (SEQ)	w
- ['		NO:154)	1.300
 -	19 10	ALLPAVPSL (SEQ	
١		NO:34)	1.300
-	20 225	NLYQMTSQL (SE	
		ID NO:147)	

(表XXIII: LトWT1ペプチドのLトHLA B 3901E対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0141]

【表23】

		ATO THE PERSON TO LET L	スコア(この部分配列を含む分子の解離の推定の半減期)
質位	開始位置	部分配列の残基のリスト	135,000
1	437	MHQRNMTKL (SEQ	. 133.000
		ID NO:143)	45,000
2	332	KRYFKLSHL (SEQ	45.000
		ID NO:127)	30.000
3	434	HHNMHQRNM (SEQ	30.000
		ID NO:108)	20,000
4	362	RRFSRSDQL (SEQ ID	30.000
		NO:187)	20.000
5	372	RHQRRHTGV (SEQ	30.000
		ID NO:181)	2 000
6	10	ALLPAVPSL (SEQ ID	9.000
		NO:34)	9.600
7	439	QRNMTKLQL (SEQ	7.500
		ID NO:173)	
8	390	RKFSRSDHL (SEQ ID	6.000
•		NO:183)	
9	396	DHLKTHTRT (SEQ	6.000
,		ID NO:57)	
10	239	NQMNLGATL (SEQ	6.000
		ID NO:151)	
11	423	KKFARSDEL (SEQ	6.000
11	123	ID NO:122)	
12	126	RMFPNAPYL (SEQ	6.000
12	120	ID NO:185)	
13	225	NLYQMTSQL (SEQ	6.000
13	223	ID NO:147)	
14	180	DPMGQQGSL (SEQ	6.000
14	100	ID NO:59)	
15	144	IRNQGYSTV (SEQ ID	5.000
13	144	NO:117)	
	136	SCLESQPAI (SEQ ID	4.000
16	130	NO:198)	
L		GVFRGIQDV (SEQ	3.000
17	292	ID NO:103)	
<u></u>		RVPGVAPTL (SEQ	3.000
18	302	ID NO:195)	
L.	200	SCTGSQALL (SEQ IL	3.000
19	208	NO:202)	
<u></u>		DSCTGSQAL (SEQ	3.000
20	207	DSC105QAE (6EQ	
1		10 1(0.01)	

 (表XXIV:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 3902に対する結合

 についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

 [0142]

【表24】

順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の推定の半減期)
1	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	24.000
2	390	RKFSRSDHL (SEQ ID NO:183)	20.000
3	423	KKFARSDEL (SEQ ID NO:122)	20.000
4	32	AQWAPVLDF (SEQ ID NO:37)	5.000
5	146	NQGYSTVTF (SEQ ID NO:150)	5.000
6	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	2.400
7	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:147)	2.400
8	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	2.400
9	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	2.400
10	302	RVPGVAPTL (SEQ ID NO:195)	2.400
11	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	2.000
12	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:194)	
13	209	CTGSQALLL (SEQ ID NO:52)	2.000
14	332	KRYFKLSHL (SEQ ID NO:127)	2.000
15	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	2.000
16	437	MHQRNMTKL (SEQ ID NO:143)	
17	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	2.000
18	208	SCTGSQALL (SEQ III NO:202)	
19	329	GCNKRYFKL (SEQ ID NO:90)	2.000
20	10	ALLPAVPSL (SEQ III NO:34)	2.000

(表XXV:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 4403に対する結合に ついての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) [0143]

【表25】

順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
- 1	315	SETSEKRPF (SEQ ID NO:209)	80.000
2	349	GEKPYQCDF (SEQ ID NO:91)	80.000
3	84	HEEQCLSAF (SEQ ID NO:107)	60.000
4	410	SEKPFSCRW (SEQ ID NO:207)	48.000
5	429	DELVRHHNM (SEQ ID NO:53)	24.000
6	278	TPILCGAQY (SEQ ID NO:227)	15.000
7	141	QPAIRNQGY (SEQ ID NO:170)	9.000
8	40	FAPPGASAY (SEQ ID NO:74)	9.000
9	213	QALLLRTPY (SEQ ID NO:160)	9.000
10	318	SEKRPFMCA (SEQ ID NO:208)	8.000
11	81	AEPHEEQCL (SEQ ID NO:30)	8.000
12	152	VTFDGTPSY (SEQ ID NO:244)	4.500 مر
13	101	TGTAGACRY (SEQ ID NO:224)	4.500
14	120	ASSGQARMF (SEQ ID NO:40)	4.500
15	261	TEGQSNHST (SEQ ID NO:221)	4.000
16	85	EEQCLSAFT (SEQ ID NO:65)	4.000
17	233	LECMTWNQM (SEQ ID NO:131)	4.000
18	104	AGACRYGPF (SEQ ID NO:31)	4.000
19	3	SDVRDLNAL (SEQ ID NO:206)	3.000
20	185	QGSLGEQQY (SEQ ID NO:166)	3.000

(表XXVI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 5101に対する結合

についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0144】

【表26】

項位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	303	VPGVAPTLV (SEQ	314.600
		ID NO:242)	
2	180	DPMGQQGSL (SEQ	242,000
		ID NO:59)	
3	250	VAAGSSSSV (SEQ	157.300
	<u> </u>	ID NO:236)	50.000
4	130	NAPYLPSCL (SEQ ID	50.000
		NO:144)	50.000
5	30	GAAQWAPVL (SEQ	30.000
		ID NO:86)	44.000
6	20	GGGGCALPV (SEQ	44.000
		ID NO:92)	40.000
7	64	PPPPPHSFI (SEQ ID	. 40.000
		NO:157)	40.000
8	29	SGAAQWAPV (SEQ	40.000
		ID NO:211)	31.460
9 .	. 18	LGGGGGCAL (SEQ	31.400
		ID NO:134)	22.000
10	295	RGIQDVRRV (SEQ	22.000
	110	ID NO:179)	18,150
11	119	QASSGQARM (SEQ ID NO:161)	10.150
		WPSCOKKFA (SEQ	12.100
12	418	ID NO:246)	
		EPHEEQCLS (SEQ ID	12.100
13	. 82	NO:68)	
14	110	GPFGPPPPS (SEQ ID	11.000
14	110	NO:96)	
15	272	ESDNHTTPI (SEQ ID	8.000
13	212	NO:71)	
16	306	VAPTLVRSA (SEQ	7.150
10	300	ID NO:237)	
17	280	ILCGAQYRI (SEQ ID	6.921
17	200	NO:116)	
10	219	TPYSSDNLY (SEQ ID	6.600
18	719	NO:231)	
19	128	FPNAPYLPS (SEQ ID	6.500
13	. 128	NO:79)	
20	204	TPTDSCTGS (SEQ ID	6.050
20	204	NO:230)	

(表XXVII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 5102に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0145]

【表27】

項位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	295	RGIQDVRRV (SEQ ID NO:179)	290.400
2			200.000
3	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	133.100
4	250	VAAGSSSSV (SEQ ID NO:236)	110.000
5	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	55.000
6	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	50.000
7	20	GGGGCALPV (SEQ ID NO:92)	44.000
8	29	SGAAQWAPV (SEQ ID NO:211)	44.000
9	64	PPPPPHSFI (SEQ ID NO:157)	40.000
10	119	QASSGQARM (SEQ ID NO:161)	36.300
11	110	GPFGPPPPS (SEQ ID NO:96)	27.500
12	412	KPFSCRWPS (SEQ ID NO:123)	25.000
13	18	LGGGGGCAL (SEQ ID NO:134)	. 24.200
14	24	CALPYSGAA (SEQ ID NO:43)	16.500
15	219	TPYSSDNLY (SEQ ID NO:231)	15.000
16	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	14.641
17	136	SCLESOPAI (SEQ ID NO:198)	14.520
18	418	WPSCQKKFA (SEQ ID NO:246)	12.100
19	269	TGYESDNHT (SEQ ID NO:225)	11.000
20	351	KPYQCDFKD (SEQ ID NO:124)	11.000

(表XXVIII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 5201に対する 結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0146】

【表28】

順位	開始位置	部分配列の残益のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	191	QQYSVPPPV (SEQ ID NO:171)	100,000
2	32	AQWAPVLDF (SEQ ID NO:37)	-30,000
3	243	LGATLKGVA (SEQ ID NO:133)	16.500
4	303	VPGVAPTLV (SEQ ID NO:242)	13.500
5	86	EQCLSAFTV (SEQ ID NO:69)	12.000
6	295	RGIQDVRRV (SEQ ID NO:179)	10.000
7	98	GQFTGTAGA (SEQ ID NO:99)	8.250
8	292	GVFRGIQDV (SEQ ID NO:103)	8.250
9	29	SGAAQWAPV (SEQ ID NO:211)	6.000
10	146	NQGYSTVIF (SEQ ID NO:150)	5.500
11	20	GGGGCALPV (SEQ ID NO:92)	5.000
12	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	4.000
13	64	PPPPHSFI (SEQ ID NO:157)	3.600
14	273	SDNHTTPIL (SEQ ID NO:204)	3.300
. 15	286	YRIHTHGVF (SEQ ID NO:252)	3.000
16	269	TGYESDNHT (SEQ ID NO:225)	3.000
17	406	TGKTSEKPF (SEQ ID NO:222)	2.750
18	327	YPGCNKRYF (SEQ ID NO:250)	2.750
19	7	DLNALLPAV (SEQ ID NO:58)	2.640
20	104	AGACRYGPF (SEQ ID NO:31)	2.500

(表XXIX:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA B 5801に対する結合 についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0147]

【表29】

				スコア(この部分配列を含む分子の解離の
\		, \	部分配列の残基のリスト	推定の半減期〉 96.800
位	開始位	230	TSQLECMTW (SEQ	
1	•	ا کا	ID NO:234)	60.000
		92	FTVHFSGQF (SEQ ID	. 00.000
2	1	92	NO:85}	40.000
	}	120	ASSGQARMF (SEQ	40.000
3	}	120	ID NO:40}	20.000
		168	AAQFPNHSF (SEQ	20.000
4	1	100	ID NO:29)	12.000
	 	408	KTSEKPFSC (SEQ 1D	
5	1	400	NO:129)	9,900
	 	394	RSDHLKTHT (SEQ	7,500
6		יייננ	ID NO:192)	7,200
		276	HTTPILCGA (SEQ ID	7.200
7	i	2/0	NO:115)	6 600
	4-	010	RTPYSSDNL (SEQ IL	0.000
8	1	218	NO:194)	6,000
			VTFDGTPSY (SEQ II	0.000
9	1	152	NO:244)	
\			FAPPGASAY (SEQ	6.000
10		40	ID NO:74)	
l _			QALLLRTPY (SEQ I	D 4.500
11		213	NO:160)	
1			HTGEKPYQC (SEC	4.400
1	2	347	ID NO:112)	
			AGSSSSVKW (SE	O 4.400
1	3	252	ID NO:32)	4,356
			GSQALLLRT (SEQ	ID 4.330
	4	211	NO:102)	
1			HSFKHEDPM (SE	4,000
	15	174	ID NO:110)	
1			TSEKRPFMC (SE	4.000
	16	317	ID NO:233)	
1	1		LPVSGAAQW (S	EQ 4.000
H	17	26	ID NO:138)	
-			HTHGVFRGI (SEC	3.600
十	18	289	HTHGVFROI (SD.	
			TONT YOUT (S	3.300
H	19	222	SSDNLYQM1 (S ID NO:217)	
1			ID NO.217)	O ID 3.300
ŀ	20	96	FSGQFTGTA (SE NO:82)	
1		1	NU:62)	

(表XXX:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA CW0301に対する結合に

ついての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0148]

【表30】

		\ ;	スコア(この部分配列を含む分子の解離の
l		部分配列の残基のリスト	性定の半減期)
位	開始位置	ALLPAVPSL (SEQ ID	100.000
1	10	NO:34)	
		KRYFKLSHL (SEQ	48.000
2	332	ID NO:127)	
	106	RMFPNAPYL (SEQ	36.000
3	126	ID NO:185)	
		SDVRDLNAL (SEQ	30.000
4	3	ID NO:206)	
		NQMNLGATL (SEQ	24.000
5	239	ID NO:151)	
		NLYQMTSQL (SEQ	24.000
6	225	ID NO:147)	
		DPMGQQGSL (SEQ	20.000
7	180	ID NO:59)	
_	<u> </u>	RRFSRSDQL (SEQ ID	12.000
8	362	NO:187)	
		GCNKRYFKL (SEQ	10.000
9	329	ID NO:90)	
	1	YRIHTHGVF (SEQ ID	10.000
10	286	NO:252)	
1		NU:ZJZ)	10.000
11	301	RRVPGVAPT (SEQ ID NO:189)	
<u> </u>		CALPVSGAA (SEQ	10.000
12	24	ID NO:43)	
1		SCLESQPAI (SEQ ID	7.500
13	136	NO:198)	
1		NU:198)	7.200
14	4 437	MHQRNMTKL (SEC	
1		ID NO:143)	6.000
1	5 390	RKFSRSDHL (SEQ I	
	_	NO:183)	6.000
+	6 423	KKFARSDEL (SEQ	
-	` \	ID NO:122)	5.000
1	7 92	FTVHFSGQF (SEQ)	
1.		NO:85)	5.000
-	18 429	DELVRHHNM (SE	
1 '		(ec:ON CI	4.000
 	19 130	NAPYLPSCL (SEQ	<u></u>
	**	1 NO:144)	4.000
-	20 30	GAAQWAPVL (SE	
1	20	ID NO:86)	

(表XXXI:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA CW0401に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)
【0149】

【表31】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期)
1	356	DFKDCERRF (SEQ	120.000
-		ID NO:55)	
2	334	YFKLSHLQM (SEQ	100.000
		ID NO:248)	
3	180	DPMGQQGSL (SEQ	88.000
		ID NO:59)	
4	163	TPSHHAAQF (SEQ	52.800
		ID NO:228)	
5	327	YPGCNKRYF (SEQ	40.000
		ID NO:250)	
6	285	QYRIHTHGV (SEQ	27.500
		ID NO:175)	
7	424	KFARSDELV (SEQ	25.000
	·	ID NO:119)	
8	326	AYPGCNKRY (SEQ	25.000
		ID NO:42)	
9	192	QYSVPPPVY (SEQ	25.000
		ID NO:176)	22.000
10	417	RWPSCQKKF (SEQ	22.000
		ID NO:196)	12.000
11	278	TPILCGAQY (SEQ ID	12.000
		NO:227)	11.616
12	10	ALLPAVPSL (SEQ ID	11.010
		NO:34)	11.000
13	141	QPAIRNQGY (SEQ	11.000
		ID NO:170)	11,000
14	303	VPGVAPTLV (SEQ	11.000
		ID NO:242)	10,000
15	219	TPYSSDNLY (SEQ ID	10.000
	 	NO:231)	7,920
16	39	DFAPPGASA (SEQ	7.520
- 1-		ID NO:54)	6.000
17	99	QFTGTAGAC (SEQ ID NO:165)	0.000
10	 	DVRDLNALL (SEQ	5.760
18	4	ID NO:62)	3.700
19	70	SFIKQEPSW (SEQ ID	5.500
או	//	NO:210)	1
20	63	PPPPPPHSF (SEQ ID	5.280
20	03	NO:158)	
		1.0.1007	

(表XXXII:ヒトWT1ペプチドのヒトHLA CW0602に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

【表32】

FF AL.		部分配列の残蓄のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の推定の半減期)
位	開始位置 332	KRYFKLSHL (SEQ	9.680
1	332	ID NO:127)	
2	239	NOMNLGATL (SEQ	6.600
2	1 239	ID NO:151)	
	130	NAPYLPSCL (SEQ ID	6.600
3	130	NO:144)	,
4	7	DLNALLPAV (SEQ	6.000
4	1 '	ID NO:58)	
5	441	NMTKLQLAL (SEQ	6.000
3	447	ID NO:149)	
6	225	NLYQMTSQL (SEQ	6.000
0	223	ID NO:147)	
7	4	DVRDLNALL (SEQ	6.000
,		ID NO:62)	
8	3	SDVRDLNAL (SEQ	4.400
8	,	ID NO:206)	
	10	ALLPAVPSL (SEQ ID	4.000
9	10	NO:34)	
10	213	QALLLRTPY (SEQ ID	3.300
10	213	NO:160)	
11	319	EKRPFMCAY (SEQ	3.000
11	213	ID NO:67)	
	30	GAAQWAPVL (SEQ	2.200
12	30	ID NO:86)	
10	242	NLGATLKGV (SEQ	2.200
13	242	ID NO:146)	
1.4	292	GVFRGIQDV (SEQ	2,200
14	472	ID NO:103)	
16	207	DSCTGSQAL (SEQ	2.200
15	201	ID NO:61)	
17	362	RRFSRSDQL (SEQ II	2.200
16	302	NO:187)	
	439	QRNMTKLQL (SEQ	2.200
17	437	ID NO:173) -	
100	205	RGIQDVRRV (SEQ	2.200
18	295	ID NO:179)	
<u> </u>	423	KKFARSDEL (SEQ	2.200
19	423	ID NO:122)	
1 20	180	DPMGQQGSL (SEQ	2.200
20	, 180	ID NO:59)	

(表XXXIII: ヒトWT1ペプチドのヒトHLA CW0702に対する 結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) [0151]

【表33】

			スコア(この部分配列を含む分子の解離の推定の半減期)
項位	開始位置	部分配列の残基のリスト	26.880
1	319	EKRPFMCAY (SEQ	,
		ID NO:67)	24.000
2	326	AYPGCNKRY (SEQ	24.000
		ID NO:42)	14.784
3	40	FAPPGASAY (SEQ	14.707
	<u> </u>	ID NO:74)	12.000
4	192	QYSVPPPVY (SEQ	12.000
		ID NO:176)	12.000
5	278	TPILCGAQY (SEQ ID	12.000
		NO:227)	12,000
6	219	TPYSSDNLY (SEQ ID	12.000
		NO:231)	8.800
7	213	QALLLRTPY (SEQ ID	8.800
		NO:160)	8.000
8	125	ARMFPNAPY (SEQ	8.000
		ID NO:38)	6.600
9	327	YPGCNKRYF (SEQ	6.600
-		ID NO:250)	5 (00
10	152	VTFDGTPSY (SEQ ID	5.600
	-	NO:244)	
11	141	QPAIRNQGY (SEQ	4.800
••		ID NO:170)	4.000
12	345	RKHTGEKPY (SEQ	4.000
		ID NO:184)	1.000
13	185	QGSLGEQQY (SEQ	4.000
'		ID NO:166)	1000
14	101	TGTAGACRY (SEQ	4.000
١ ''		ID NO:224)	
15	375	RRHTGVKPF (SEQ	4.000
٠. ا	1	ID NO:188)	
16	263	GQSNHSTGY (SEQ	4.000
1 .	1	ID NO:100)	
17	163	TPSHHAAQF (SEQ	3.000
l ''	1	ID NO:228)	
18	33	QWAPVLDFA (SEQ	2.688
١ ''		ID NO:174)	
19	130	NAPYLPSCL (SEQ II	2.640
' '	130	NO:144)	
20	84	HEEQCLSAF (SEQ II	2.400
1 20	′ 07	NO:107)	

(表XXXIV:ヒトWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Dbに対す

る結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0152】

【表34】

順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	5255.712
2	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:185)	1990.800
3	. 221	YSSDNLYQM (SEQ ID NO:253)	930.000
4	228	QMTSQLECM (SEQ ID NO:169)	33.701
5	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	21.470
6	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	19.908
7	437	MHQRNMTKL (SEQ ID NO:143)	19.837
8	136	SCLESQPAI (SEQ ID NO:198)	11.177
9	174	HSFKHEDPM (SEQ ID NO:110)	10.800
10	302	RVPGVAPTL (SEQ ID NO:195)	10.088
11	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	8.400
12	10	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	5.988
13	208	SCTGSQALL (SEQ ID NO:202)	
14	209	CTGSQALLL (SEQ ID NO:52)	
15	238	WNQMNLGAT (SEQ ID NO:245)	3.300
16	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:194)	
17	24	CALPVSGAA (SEQ ID NO:43)	2,851
18	18	LGGGGGCAL (SEQ ID NO:134)	2.177
19	142	PAIRNQGYS (SEQ ID NO:152)	
20	30	GAAQWAPVL (SEQ ID NO:86)	1.680

(表 X X X V : E + W T 1 ペプチドのマウスMHC クラス I D d に対する結合についての、B I MAS H L A ペプチド結合予測分析の結果)

[0153]

【表35】

[
İ			スコア(この部分配列を含む分子の解離の)
項位	開始位置	部分配列の残益のリスト	推定の半減期)
1	112	FGPPPPSQA (SEQ ID	48.000
		NO:76)	
2	122	SGQARMFPN (SEQ	-36.000
		ID NO:212)	
3	104	AGACRYGPF (SEQ	30.000
l		ID NO:31)	
4	218	RTPYSSDNL (SEQ ID	28.800
		NO:194)	
5	130	NAPYLPSCL (SEQ ID	. 20.000
		NO:144)	
6	302	RVPGVAPTL (SEQ	20.000
		ID NO:195)	
7	18 :	LGGGGGCAL (SEQ	20.000
		ID NO:134)	
8	81	AEPHEEQCL (SEQ ID	10.000
		NO:30)	
9	29	SGAAQWAPV (SEQ	7.200
		ID NO:211)	
10	423	KKFARSDEL (SEQ	7.200
!		ID NO:122)	
11	295	RGIQDVRRV (SEQ	7.200
		ID NO:179)	
12	390	RKFSRSDHL (SEQ ID	6.000
		NO:183)	
13	332	KRYFKLSHL (SEQ	6.000
i		ID NO:127)	
14	362	RRFSRSDQL (SEQ ID	6.000
		NO:187)	
15	417	RWPSCQKKF (SEQ	6.000
		ID NO:196)	
16	160	YGHTPSHHA (SEQ	6.000
1	ļ	ID NO:249)	
17	20	GGGGCALPV (SEQ	6.000
		ID NO:92)	
18	329	GCNKRYFKL (SEQ	5,000
L		ID NO:90)	
19	372	RHQRRHTGV (SEQ	4.500
	<u> </u>	ID NO:181)	
20	52	GGPAPPPAP (SEQ ID	4.000
L	<u> </u>	NO:93)	

(表XXXVI:ヒトWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Kbに対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

【表36】

 4.		部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
<u>順位</u> 1	開始位置 329	GCNKRYFKL (SEQ	24.000
•	1	ID NO:90)	
2	225	NLYQMTSQL (SEQ	-10.000
		ID NO:147)	
3	420	SCQKKFARS (SEQ	3.960
		ID NO:200)	3.630
4	218	RTPYSSDNL (SEQ ID	3.630
		NO:194)	3.600
5	437	MHQRNMTKL (SEQ	3.000
	207	ID NO:143) TCQRKFSRS (SEQ ID	3,600
6	387	NO:219)	
7	302	RVPGVAPTL (SEQ	3,300
,	302	ID NO:195)	
8	130	NAPYLPSCL (SEQ ID	3.000
•	150	NO:144)	
9	289	HTHGVFRGI (SEQ ID	3.000
		NO:113)	
10	43	PGASAYGSL (SEQ	2.400
		ID NO:153)	
11	155	DGTPSYGHT (SEQ	2.400
		ID NO:56)	
12	273	SDNHTTPIL (SEQ ID	2.200
		NO:204)	2.200
-13	126	RMFPNAPYL (SEQ	2.200
		ID NO:185)	2.000
-14	128	FPNAPYLPS (SEQ ID NO:79)	2.000
.15	3	SDVRDLNAL (SEQ	1.584
.13]	ID NO:206)	
16	207	DSCTGSQAL (SEQ	1.584
. 10	20,	ID NO:61)	
17	332	KRYFKLSHL (SEQ	1.500
•		ID NO:127)	
18	18	LGGGGGCAL (SEQ	1.320
		ID NO:134)	
19	233	LECMTWNQM (SEQ	1.320
		ID NO:131)	1200
20	441	NMTKLQLAL (SEQ	1.200
	1	ID NO:149)	

(表XXXVII:ヒトWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Kdに対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0155]

【表37】

凝位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	285	QYRIHTHGV (SEQ ID NO:175)	600.000
2	424	KFARSDELV (SEQ ID NO:119)	288.000
3	334	YFKLSHLQM (SEQ ID NO:248)	120.000
4	136	SCLESQPTI (SEQ ID NO:199)	115.200
5	239	NQMNLGATL (SEQ ID NO:151)	115.200
6	10	ALLPAVSSL (SEQ ID NO:35)	115.200
7	47	AYGSLGGPA (SEQ ID NO:41)	86.400
8	180	DPMGQQGSL (SEQ ID NO:59)	80.000
9	270	GYESDNHTA (SEQ ID NO:105)	72.000
10	326	AYPGCNKRY (SEQ ID NO:42)	60.000
11	192	QYSVPPPVY (SEQ ID NO:176)	60.000
12	272	ESDNHTAPI (SEQ ID NO:70)	57.600
13	289	HTHGVFRGI (SEQ ID NO:113)	57.600
14	126	DVRDLNALL (SEQ ID NO:62)	57.600
15	4	CTGSQALLL (SEQ ID NO:52)	57.600
16	208	SCTGSQALL (SEQ ID NO:202)	48.000
17	441	NMTKLQLAL (SEQ ID NO:149)	48.000
18	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:61)	48.000
19	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:144)	
20	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:49)	48.000

対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果) 【0156】

【表38】

		部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
順位	開始位置	AEPHEEQCL (SEQ ID	40.000
1	81	NO:30)	
	0.5	EEQCLSAFT (SEQ ID	40.000
2	85	NO:65)	
	429	DELVRHHNM (SEQ	20,000
3	425	ID NO:53)	
	315	SETSEKRPF (SEQ ID	20.000
4	313	NO:209)	
	261	TEGQSNHST (SEQ ID	20.000
5	201	NO:221)	
	410	SEKPFSCRW (SEQ	10.000
6	410	ID NO:207)	
	272	ESDNHTTPI (SEQ ID	10.000
7	2/2	NO:71)	
	318	SEKRPFMCA (SEQ	10.000
8	310	ID NO:208)	
_	138	LESQPAIRN (SEQ ID	10.000
9	130	NO:132)	
10	233	LECMTWNQM (SEQ	10.000
10	233	ID NO:131)	
- , ,	298	QDVRRVPGV (SEQ	10.000
11	276	ID NO:164)	
12	84	HEEQCLSAF (SEQ II	10.000
12	· • • • • • • • • • • • • • • • • • •	NO:107)	
13	349	GEKPYQCDF (SEQ	10.000
'3		ID NO:91)	
14	289	HTHOVFRGI (SEQ II	10.000
1 "	207	NO:113)	
15	179	EDPMGQQGS (SEQ	8.000
1 13	' ''′	ID NO:64)	
16	5 136	SCLESQPAI (SEQ II	5.000
1 "	, 150	NO:198)	
1	7 280	ILCGAQYRI (SEQ I	5.000
	, 200	NO:116)	
	8 273	SDNHTTPIL (SEQ I	D 4.000
١,	~ <i>~</i> "	NO:204)	
-	9 428	SDELVRHHN (SEC	4.000
1 '	7 720	ID NO:203)	
<u> </u>	.0 3	SDVRDLNAL (SEC	4.000
1 4		ID NO:206)	

(表XXXIX:ヒトWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Ldに対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0157]

【表39】

	<u> </u>		
			スコア(この部分配列を含む分子の解離の
順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	推定の半減期)
1	163	TPSHHAAQF (SEQ	360.000
		ID NO:228)	
2	327	YPGCNKRYF (SEQ	300.000
		ID NO:250)	
3	180	DPMGQQGSL (SEQ	150.000
		ID NO:59)	
4	26	LPVSGAAQW (SEQ	93.600
		ID NO:138)	
5	278	TPILCGAQY (SEQ ID	72.000
	ŀ	NO:227)	
6	141	QPAIRNQGY (SEQ	60.000
		ID NO:170)	
7	219	TPYSSDNLY (SEQ ID	60.000
		NO:231)	•
8	303	VPGVAPTLV (SEQ	60.000
		ID NO:242)	
9	120	ASSGQARMF (SEQ	50.000
•		ID NO:40)	
10	63	PPPPPPHSF (SEQ ID	45.000
		NO:158)	
11	113	GPPPPSQAS (SEQ ID	45.000
		NO:97)	
12	157	TPSYGHTPS (SEQ ID	39.000
		NO:229)	
13	207	DSCTGSQAL (SEQ	32,500
		ID NO:61)	
14	110	GPFGPPPPS (SEQ ID	30.000
		NO:96)	
15	82	EPHEEQCLS (SEQ ID	30.000
ſ		NO:68)	
16	412	KPFSCRWPS (SEQ ID	30.000
		NO:123)	
17	418	WPSCQKKFA (SEQ	30.000
		ID NO:246)	
18	221	YSSDNLYQM (SEQ	30.000
		ID NO:253)	
19	204	TPTDSCTGS (SEQ ID	30.000
		NO:230)	
20	128	FPNAPYLPS (SEQ ID	30.000
1	1	NO:79)	

(表XL:ヒトWT1ペプチドのウシHLA A20に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)【0158】

【表40】

1			1	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
植	開始位		ひとくうしょうじんしん スタン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1000.00
1		50	EKPYQCDFK (SEQ	
•			ID NO:66)	. 500.000
2		319	EKRPFMCAY (SEQ	
2	\		ID NO:67)	500.000
3	-	423	KKFARSDEL (SEQ	
,	١		ID NO:122)	500.000
4	 	345	RKHTGEKPY (SEQ	
4	1	J 10	ID NO:184)	500.000
-	+	390	RKFSRSDHL (SEQ ID	
5		J) 4	NO:183)	120,000
	┼	137	CLESQPAIR (SEQ ID	
6	1	10.	1 NO.47)	22.000
		380	VKPFQCKTC (SEQ	
7	1	200	1 TD NO:239)	100,000
		407	GKTSEKPFS (SEQ II	
8	- {	40.	NO:95)	100,000
		335	FKLSHLQMH (SEC	
9	1		ID NO:78)	100,000
		247	LKGVAAGSS (SEC	
10	'	241	ID NO:135)	100,000
		370	LKRHQRRHT (SEC	2
1	١)	370	ID NO:136)	100,000
<u> </u>		258	VKWTEGQSN (SE	Q
\	2	2.00	ID NO:240)	100,000
_		398	LKTHTRTHT (SE	Q
1	3	.,390	I ID NO:137)	100,000
-	 -	331	NKRYFKLSH (SE	Q
1	14	J J1	1 ID NO:145)	100,000
	 -	357	FKDCERRFS (SEC	(ID)
1	15	331	NO:77)	100,000
L		385	CKTCQRKFS (S	EQ
1	16	303	I ID NO:46)	90,000
L		294	FRGIQDVRR (SE	QID
1	17	234	NO:81)	80,000
		3(0	DOLKRHORR (S	SEQ
	18	368	1 ID NO:60)	90,000
L		422	VRHHNMHQR (SEQ
ſ	19	432	1 . ID NO:243)	90,000
l			SOASSGQAR (SEQ
Į	20	118	ID NO:216	

(表XLI:マウスWT1ペプチドのマウスMHC クラスI A 0201 に対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0159]

【表41】

		部分配列の残基のリスト	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
項位_	開始位置 126	RMFPNAPYL (SEQ	313.968
1	126	ID NO:293)	••
	187	SLGEQQYSV (SEQ	285.163
2	10/	ID NO:299)	
-	10	ALLPAVSSL (SEQ ID	181.794
3	1	NO:255)	
4	225	NLYQMTSQL (SEQ	68.360
4	223	ID NO:284)	
5	292	GVFRGIQDV (SEQ	51.790
J	2,72	ID NO:270)	İ
6	93	TLHFSGQFT (SEQ ID	40.986
)	NO:302)	
7	191	QQYSVPPPV (SEQ	22.566
,	191	ID NO:290)	·
8	280	ILCGAQYRI (SEQ ID	17.736
	280	NO:274)	
9	441	NMTKLHVAL (SEQ	15.428
	771	ID NO:285)	
10	235	CMTWNQMNL (SEQ	15,428
10	233	ID NO:258)	
11	7	DLNALLPAV (SEQ	11.998
1.1	1 '	ID NO:261)	
12	242	NLGATLKGM (SEQ	11.426
12		ID NO:283)	
13	227	YQMTSQLEC (SEQ	8.573
13		ID NO:307)	
14	239	NOMNLGATL (SEQ	8.014
14		ID NO:286)	
15	309	TLVRSASET (SEQ ID	7.452
1.5	30)	NO:303)	
16	408	KTSEKPFSC (SEQ ID	5.743
	400	NO:277)	
17	340	LQMHSRKHT (SEQ	4.752
1.7	340	ID NO:280)	
18	228	QMTSQLECM (SEQ	4.044
"		ID NO:289)	
19	37	VLDFAPPGA (SEQ	3.378
''	1	ID NO:304)	
20	302	RVSGVAPTL (SEQ	1.869
~	302	ID NO:295)	

(表XLII:マウスWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Dbに対す

る結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)【0160】

【表42】

順位	開始位置	部分配列の残差のリスト	スコア(この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	221	YSSDNLYQM (SEQ ID NO:308)	312.000
2	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:293)	260.000
3	235	CMTWNQMNL (SEQ ID NO:258)	260.000
4	437	MHQRNMTKL (SEQ ID NO:281)	200.000
5	238	WNQMNLGAT (SEQ ID NO:305)	12.000
6	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:282)	8.580
7	3	SDVRDLNAL (SEQ ID NO:298)	7.920
8	136	SCLESQPTI (SEQ ID NO:296)	7.920
9	81	AEPHEEQCL (SEQ ID NO:254)	6.600
10	10	ALLPAVSSL (SEQ ID NO:255)	6.600
11	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:294)	6.000
12	441	NMTKLHVAL (SEQ ID NO:285)	3.432
13	228	QMTSQLECM (SEQ ID NO:289)	3.120
14	174	HSFKHEDPM (SEQ ID NO:272)	3.120
15	242	NLGATLKGM (SEQ ID NO:283)	2.640
16	261	TEGQSNHGI (SEQ ID NO:301)	2.640
17	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:284)	2.640
18	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:263)	2.600
19	119	QASSGQARM (SEQ ID NO:288)	2.600
20	18	LGGGGGCGL (SEQ ID NO:279)	2.600

(表XLIII: マウスWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Kbに対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)

[0161]

【表43】

順位	開始位置	部分配列の残基のリスト	スコア (この部分配列を含む分子の解離の 推定の半減期)
1	329	GCNKRYFKL (SEQ ID NO:268)	24.000
2	225	NLYQMTSQL (SEQ ID NO:284)	. 10.000
3	420	SCQKKFARS (SEQ ID NO:297)	3.960
4	218	RTPYSSDNL (SEQ ID NO:294)	3.630
5	437	MHQRNMTKL (SEQ ID NO:281)	3.600
6	387	TCQRKFSRS (SEQ ID NO:300)	3.600
7	289	HTHGVFRGI (SEQ ID NO:273)	3,000
8	130	NAPYLPSCL (SEQ ID NO:282)	3.000
9	43	PGASAYGSL (SEQ ID NO:287)	2.400 -
10	155	DGAPSYGHT (SEQ ID NO:260)	2.400
11	126	RMFPNAPYL (SEQ ID NO:293)	2.200
12	128	FPNAPYLPS (SEQ ID NO:267)	2.000
13	207	DSCTGSQAL (SEQ ID NO:263)	1,584
14	3	SDVRDLNAL (SEQ ID NO:298)	1.584
15	332	KRYFKLSHL (SEQ ID NO:276)	1.500
16	233	LECMTWNQM (SEQ ID NO:278)	1,320
17	18	LGGGGGCGL (SEQ ID NO:279)	1.320
18	242	NLGATLKGM (SEQ ID NO:283)	1.200
19	123	GQARMFPN (SEQ ID NO:269)A	1.200
20	441	NMTKLHVAL (SEQ ID NO:285)	1.200

(表XLIV:マウスWT1ペプチドのマウスMHC クラスI Kdに対する結合についての、BIMAS HLAペプチド結合予測分析の結果)
【0162】

【表44】

		1	スコア(この部分配列を含む分子の解離の
E A4	開始位置	1 #K4rac919773#8*/ / / · ·	性定の半減期) 600.000
領位	285	OYRIHTHGV (SEQ	
		ID NO:291)	288.000
2	424	KFARSDELV (SEQ	. 286.000
2	1 72.	ID NO:275)	120.000
2	334	YFKLSHLQM (SEQ	120.000
3)	ID NO:306)	115.200
	136	SCLESQPTI (SEQ ID	115.200
4	130	NO:296)	116 200
	239	NQMNLGATL (SEQ	115.200
5	239	ID NO:286)	116200
	10	ALLPAVSSL (SEQ ID	115.200
6	10	NO:255)	06.400
	47	AYGSLGGPA (SEQ	86.400
7	1 4/	ID NO:256).	00.000
	100	DPMGQQGSL (SEQ	80.000
8	180	ID NO:262)	
		GYESDNHTA (SEQ	72.000
9	270	ID NO:271)	
	100	QYSVPPPVY (SEQ	60.000
10	192	ID NO:292)	
	206	AYPGCNKRY (SEQ	60.000
11	326	ID NO:257)	
		HTHGVFRGI (SEQ II	57.600
12	289	NO:273)	
		DVRDLNALL (SEQ	57.600
13	4	ID NO:264)	
		RMFPNAPYL (SEQ	57.600
14	126	ID NO:293)	
L		CTGSQALLL (SEQ I	D 48.000
1:	5 209	NO:259)	
		EQCLSAFTL (SEQ I	D 48.000
1	6 86	NO:265)	
		RVSQVAPTL (SEC	48.000
T i	7 302	ID NO:295)	
L		RTPYSSDNL (SEQ	1D 48.000
T	8 218	NO:294)	
		032) 77 (050)	(D) 48.000
	9 272	NO:266)	
		TOTAL PROCES (CE	Q 48.000
	20 225	ID NO:284)	`

 $(表 X L V : \land \nu$ ハパーT 細胞応答を誘発し得るヒトWT 1 ペプチドについての、T 部位ペプチド結合予測分析の結果)

[0163]

【表45】

ペプチド	足列
p6-23	RDLNALLPAVPSLGGGG (SEQ ID NO:1)
p30-35	GAAQWA (SEQ ID NO:309)
p45-56	ASAYGSLOGPAP (SEQ ID NO:310)
p91-105	AFTVHFSGQFTGTAG (SEQ ID NO:311)
pl17-139	PSQASSGQARMFPNAPYLPSCLE (SEQ ID NO:2)
p167-171	HAAQF (SEQ ID NO:312)
p202-233	CHTPTDSCTGSQALLLRTPYSSDNLYQMTSQL (SEQ ID NO:313)
p244-262	GATLKGVAAGSSSSVKWTE (SEQ ID NO:4)
p287-318	RIHTHGVFRGIQDVRRVPGVAPTLVRSASETS (SEQ ID NO:314)
p333-336	RYFK (SEQ ID NO:315)
p361-374	ERRFSRSDQLKRHQ (SEQ ID NO:316)
p389-410	QRKFSRSDHLKTHTRTHTGKTS (SEQ ID NO:317)
p421-441	CQKKFARSDELVRHHNMHQRN (SEQ ID NO:318)

特定のCTLペプチド(表XLVIに示す)を、さらなる研究のために選択した。表XLVI中に各ペプチドについて、BIMAS HLAペプチド結合予測分析を用いて得られたスコアを、提供する。

[0164]

(表XLVI:WT1ペプチド配列およびHLAペプチド結合予測)

[0165]

【表46】

ペプチド	配列	コメント
p329-337	GCNKRYFKL (SEQ ID NOs: 90 および 268)	237 24,000
p225-233	NLYQMTSQL (SEQ ID NOs: 147 および 284)	クラスllおよびHLA A2、Kdにもまた結合、 スコア 10,000
p235-243	CMTWNQMNL (SEQ ID NOs: 49 および 258)	HLA A2にもまた結合、スコア 5,255,712
p126-134	RMFPNAPYL (SEQ ID NOs: 185 および 293)	Kd. クラスト l およびHLA A2にもまた結合。 スコア 1,990,800
p221-229	YSSDNLYQM (SEQ ID NOs: 253 および 308)	Ldにもまた結合、入コア 312,000
p228-236	QMTSQLECM (SEQ ID NOs: 169 および 289)	7 3, 120
p239-247	NQMNLGATL (SEQ ID NOs: 151 および 286)	
マウス p136-144	SCLESQPTI (SEQ ID NO:296)	Kdにもまた結合、いに対して1つの以で ガ
th p136-144	SCLESQPAI (SEQ ID NO:198)	7,920
707 אליד 10–18	ALLPAVSSL (SEQ ID NO:255)	Kd、HLA A2にもまた結合、thに対してI つのミスマチチ
th p10-18	ALLPAVPSL (SEQ ID NO:34)	λογ 6, 600

C57B1/6マウスMHCに結合するペプチドを、Ljunggrenら、Nature 346:476-480,1990に記載されるように、白血病 細胞株RMA-Sを用いて確認した。簡単には、RMA-S細胞を、1%FCS を補充した完全培地中で26℃にて7時間培養した。合計10 6 のRMA-S細胞を、24ウェルプレートの各ウェルに添加し、そして単独か、または指定した ペプチド(25 μ g/ml)と共にのいずれかで26℃にて16時間インキュベートし、そして完全培地中で37℃にてさらに3時間インキュベートした。次いで、細胞を3度洗浄し、そしてフルオレセインイソチオシアネート結合体化抗D b抗体または抗Kb抗体 (PharMingen, San Diego, CA) で

染色した。標識した細胞を2度洗浄し、再懸濁し、そして1%パラホルムアルデヒドを有する 500μ 1のPBS中で固定し、そしてフローサイトメーター(Becton-Dickinson FACSCalibur(登録商標))において蛍光強度について分析した。RMA-S細胞の表面上でのDbまたは K^b 分子の増加の割合を、培地単独でインキュベートした細胞の蛍光強度と比較した、ペプチドと共にインキュベートした細胞の平均蛍光強度の増加により測定した。

[0166]

マウスをマウスクラスI MHCに結合し得るペプチドで免疫した。免疫の後、脾臓細胞をインビトロで刺激し、そしてWT1ペプチドと共にインキュベートした標的を溶解する能力について試験した。CTLを、標準的なクロム放出アッセイ(Chenら、Cancer Res. 54:1065-1070, 1994)で評価した。106の標的細胞を37℃にて 150μ Ciのナトリウム51Crと共に90分間、特定のペプチドの存在下または非存在下でインキュベートした。細胞を3回洗浄し、そして5%ウシ胎仔血清を有するRPMI中に再懸濁した。このアッセイのために、104の51Cr標識化標的細胞を、U底96ウェルプレートにおいて 200μ 1の最終容量で異なる濃度のエフェクター細胞と共にインキュベートした。上清を、37℃にて4~7時間後に取り除き、そして特異的溶解の%を、以下の式により決定した:

比溶解の割合=100×(実験の放出-自発的放出) (最大の放出-自発的放出)。

[0167]

表XLVIIに示される結果は、いくつかのWT1ペプチドが、CTLを生成するために不可欠であるクラスI MHC分子に結合し得ることを示す。さらに、このペプチドのいくつかは、クロム放出アッセイを用いて決定されるように、ペプチド特異的CTL(図9Aおよび9B)を誘発し得た。CTLペプチドである、p10-18ヒト、p136-144ヒト、p136-144マウスおよびp235-243に対する免疫の後、ペプチド特異的CTL株を産生し、そしてクローンを樹立した。これらの結果は、ペプチド特異的CTLがWT1を発現する悪性細胞を死滅させ得ることを示す。

[0168]

(表XLVII:WT1 CTLペプチドのマウスB6クラスI抗原に対する 結合)

[0169]

【表47】

ペプチド	マウスMHCクラスIに対する結合観和性
ペ <u>ノフト</u> 陽性コントロール	91%
陰性コントロール	0.51.3%
P235-243	33.6%
<u> </u>	27.9%
p136-144マウス	52%
p136-144EF	2.2%
p10-18:ヒト p225-233	5.8%
p329-337	1.2%
p126-134	0.9%
p221-229	0.8%
p228-236	1.2%
p239-247	1%

(実施例5:マウスにおいてWT1特異的CTLを誘発するためのWT1ポリペプチドの使用)

本実施例は、WT1陽性腫瘍細胞株を死滅させ得るCTL免疫を誘発するための、代表的なWT1ポリペプチドの能力を示す。

[0170]

クラスI MHCおよびクラスII MHCに結合するために適切なモチーフを有するペプチドである、p117-139を、TSITESおよびBIMAS HLAペプチド結合予測分析を用いて上記のように同定した。マウスを、実施例3に記載されるように免疫した。免疫の後、脾臓細胞をインビトロで刺激し、そしてWT1ペプチド、ならびにWT1陽性腫瘍細胞および陰性腫瘍細胞と共にインキュベートした標的を溶解する能力について試験した。CTLを、標準的なクロム放出アッセイで評価した。図10A~10Dに示されるこの結果は、P117が、WT1陽性腫瘍細胞を死滅させ得るWT1特異的CTLを誘発し得るが、WT1陰性細胞の死滅は観察されなかったことを示す。これらの結果は、ペプ

チド特異的CTLが、実際にWT1を発現する悪性細胞を死滅させること、およびワクチンおよびT細胞治療が、WT1を発現する悪性腫瘍に対して有効であることを実証する。

[0171]

類似の免疫を、 9 マーのクラス I MHC結合ペプチドである、 p 1 3 6 - 1 4 4、 p 2 2 5 - 2 3 3、 p 2 3 5 - 2 4 3、ならびに 2 3 マーペプチドである、 p 1 1 7 - 1 3 9 を用いて行った。免疫の後、脾臓細胞をインピトロで4つのペプチドの各々を用いて刺激し、そしてWT 1 ペプチドと共にインキュベートした標的を溶解する能力について試験した。CTLは、 p 1 3 6 - 1 4 4 4、 p 2 3 5 - 2 4 3 、および p 1 1 7 - 1 3 9 に特異的に生成されたが、 p 2 2 5 - 2 3 3 については生成されなかった。 p 2 3 5 - 2 4 3 および p 1 1 7 - 1 3 9 についてのCTLデータを、図1 1 A および図1 1 B に示す。ペプチド p 1 3 6 - 1 4 4 および p 2 2 5 - 2 3 3 についてのデータは示さない。

[0172]

CTL溶解は、標的WT1ペプチドが、腫瘍細胞クラス I MHC分子に関連して、内因的にプロセスおよび提示されることを要求する。上記のWT1ペプチド特異的CTLを、WT1陽性腫瘍細胞株 対 WT1陰性腫瘍細胞株を溶解する能力について試験した。p235-243に特異的なCTLは、p235-243ペプチドともにインキュベートした標的を溶解したが、WT1タンパク質を発現した細胞株を溶解することに失敗した(図11A)。著しく対照的に、p117-139に特異的なCTLは、p117-139ペプチドと共にインキュベートした標的を溶解し、そしてWT1を発現する悪性細胞もまた溶解した(図11B)。陰性コントロールとして、p117-139に特異的なCTLは、WT1陰性EL-4 (本明細書中でE10ともいわれる)を溶解しなかった。

[0173]

WT 1 特異的溶解の特異性を、非放射性標的阻害によって確認した(図 $1 \ 2 \ A$ $\sim 1 \ 2 \ B$)。エフェクター細胞を、種々のエフェクター:標的比で、 $9 \ 6$ ウェル $1 \ C$

ルあたり 1040^{51} C r 標識化標的細胞を添加し、そしてプレートを 37 C にて 4時間インキュベートした。 1 ウェルあたりの総容量は、 200μ 1 であった。

[0174]

p117-139特異的CTLによるTRAMP-Cの溶解を、関連性のあるペプチドp117-139と共にインキュペートしたEL-4によって、58% $\sim 36\%$ をブロックしたが、無関係なペプチドと共にインキュベートしたEL-4ではブロックしなかった(図12A)。同様に、BLK-SV40の溶解は、関連性のあるペプチドp117-139と共にインキュベートしたEL-4によって、 $18\%\sim0\%$ をブロックした(図12B)。結果は、WT1ペプチド特異的CTLが、プロセスしたWT1の認識により、悪性の細胞を特異的に死滅させることを確認する。

[0175]

推定のCTLモチーフを有するいくつかのセグメントは、p117-139内に含まれる。CTLエピトープの正確な配列を決定するために、p117-139内の全ての潜在的な9マーペプチドを合成した(表XLVIII)。これらのペプチドの2つ(p126-134およびp130-138)は、H-2bクラスI分子に結合することを示した(表XLVIII)。p117-139での免疫により生成したCTLは、p126-134およびp130-138と共にインキュベートした標的を溶解したが、p117-139内の他の9マーペプチドでは溶解しなかった(図13A)。

[0176]

p117-139特異的CTL株を、p126-134またはp130-138のいずれかで再刺激した。p126-134またはp130-138で再刺激した後、両方のT細胞株は、ペプチド比溶解を実証したが、p130-138特異的CTLのみが、WT1陽性腫瘍細胞株の溶解を示した(図13Bおよび13C)。従って、p130-138は、天然でプロセスされるエピトープであるように思われる。

[0177]

(表XLVIII:p117-139内のWT1 CTL 9マーペプチドの

マウス B 6 クラス I 抗原に対する結合)

[0178]

【表48】

ペプチド				マウスMHCクラスIに対する結合親和性
P117-125	PSQASSGQA	(SEQ	ID	2%
NO:221)	104	,		
P118-126	SQASSGQAR	(SEQ	ID	2%
NO:216)		•		
P119-127	QASSGQARM	(SEQ	ID	2%
NOs: 161 and				
P120-128	ASSGQARMF	(SEQ	Ū	1%
NO:40				
P121-129	SSGQARMFP	(SEQ	ID	1%
NO:222)				
P122-130	SGQARMFPN	(SEQ	ID	1%
NO:212)				
P123-131	GQARMFPNA	(SEQ	\mathbf{D}	1%
NOs: 98 and				
P124-132	QARMFPNAP	(SEQ	ID	1%
NO:223)				
P125-133	ARMFPNAPY	(SEQ	ID	1%
NO:38)				
P126-134	RMFPNAPYL	(SEQ	ID	79%
NOs: 185 and				
P127-135	MFPNAPYLP	(SEQ	ID	2%
NO:224)				100
P128-136	FPNAPYLPS	(SEQ	ID	1%
NOs: 79 and 267)				
P129-137	PNAPYLPSC	. (SEQ	ID	1%
NO:225)				GOOL
P130-138	NAPYLPSCL	(SEQ	ID	79%
NOs: 144 and 282)				
P131-139	APYLPSCLE ((SEQ	ID	1%
NO:226)				

(実施例6:マウス腫瘍細胞株におけるWT1特異的mRNAの同定) 本実施例は、細胞および細胞株においてWT1特異的mRNAを検出するため の、RT-PCRの使用を例示する。

[0179]

単核細胞を、密度勾配遠心分離により単離し、そして直ちに凍結し、そしてW

T1特異的mRNAの存在についてRT-PCRにより分析するまで、-80℃ で保存した。RT-PCRを、一般に、Fraizerら、Blood 86: 4704-4706, 1995に記載されるように行った。総RNAを、標準的 な手順に従って107の細胞から抽出した。RNAペレットを、25μLジエチ ルピロカルボネート処理した水に再懸濁し、そして逆転写に直接用いた。ジンク フィンガー領域(エキソン7~10)を、330bpのマウスcDNAとしてP CRにより増幅した。増幅を、熱サイクラーにおいて、PCRの1回、または、 必要な場合、連続した2回の間、行った。50μlの総反応容量において、Am pliTaq DNA Polymerase (Perkin Elmer C etus, Norwalk, CT)、2.5mM MgCl2、および20pm olの各プライマーを用いた。PCR産物の20μLのアリコートを、臭化エチ ジウムで染色した2%アガロースゲル上で電気泳動した。このゲルを、Ро 1 а roidフィルム (Polaroid 667, Polaroid Ltd. H ertfordshire, England) で写真撮影した。Kwokおよび Higuchi、Nature 339:237-238, 1989の推奨に従 って、相互汚染に対する予防策を取った。陰性コントロールは、各実験において 、cDNAの代わりに水を含有するcDNA試薬およびPCR試薬混合物を含ん だ。偽陰性を避けるために、インタクトなRNAおよび適切なcDNA産生の存 在を、各サンプルについて、 β -アクチンプライマーを用いるコントロールPCRによって評価した。これらのプライマーで増幅されなかったサンプルを、分析 から除いた。

[0180]

マウス細胞株における、WT1の増幅のためのプライマーは、以下であった:P115:1458-1478:5' CCC AGG CTG CAA TAA GAG ATA 3'(順方向プライマー;配列番号21);およびP116:1767-1787:5' ATG TTG TGA TGG CGG ACC AAT 3'(逆方向プライマー;配列番号22)(Inoueら、Blood 88:2267-2278, 1996;Fraizerら、Blood 86:4704-4706, 1995を参照のこと)。

[0181]

コントロール反応に用いた β アクチンプライマーは、以下であった:5 G TG GGG CGC CCC AGG CAC CA 3 (センスプライマー;配列番号 2 3);および5 GTC CTT AAT GTC ACG CAC GAT TTC 3 (アンチセンスプライマー;配列番号 2 4)。

[0182]

ヒトWT1を増幅するのに使用するためのプライマーは、以下を含む:P117:954-974:5' GGC ATC TGA GAC CAG TGA GAA 3'(配列番号25);およびP118:1434-1414:5' GAG AGT CAG ACT TGA AAG CAGT 3'(配列番号5)。ネスティッドRT-PCRについて、プライマーは、以下であり得る:P119:1023-1043:5' GCT GTC CCA CTT ACA GAT GCA 3'(配列番号26);およびP120:1345-1365:5' TCA AAG CGC CAG CTG GAG TTT 3'(配列番号27)。

[0183]

表XLVIIIは、マウス腫瘍細胞株のWT1 PCR分析の結果を示す。表IVにおいて、(+++)は、RT-PCRの第1工程における、強いWT1 PCR増幅産物を示し、(++)は、WT1 RT-PCRの第1工程により検出可能であるWT1増幅産物を示し、(+)は、WT1 RT PCRの第2工程においてのみ検出可能である、産物を示し、そして(-)は、WT1 PCR 陰性を示す。

[0184]

(表XLIX:マウス腫瘍細胞株におけるWT1 mRNAの検出)

[0185]

【表49】

纳陀神	WT1 mRNA
K562 (にト 台と編 ; ATCC): "陽性コナロール; (Lozzio かん) Lozzio, Blood 45:321-334, 1975)	+++
TRAMPC (SV40 特質報刊 對於報, B6); Foster et al., Cancer Res. 57:3325-3330, 1997	+++
BLK-SV40 HD2 (SV40-transf. 森柏牙钟 B6; ATCC); Nature	++
276:510-511, 1978 CTLL (T-54/t, B6; ATCC); Gillis, Nature 268:154-156, 1977)	+
FM (FBL-3 重集, 为证据, B6); Glynn Fre-Fefer, Cancer Res. 28:434-439, 1968	+
BALB 3T3 (ATCC); Aaroston & W. Todaro, J. Cell. Physiol. 72:141-148, 1968	+ -
S49.1 (4>6.86 1, T-19AER B/C; ATCC); Horibata # 74. Harris, Exp. Cell. Res. 60:61, 1970	+
BNL CL.2 (附分 附	+
MethA (時 頁 , B/C); Old et al., Ann. NY Acad. Sci. 101:80-106, 1962	•
P3.6.2.8.1 (音音的, B/C; ATCC); Proc. Natl. Acad. Sci. USA 66:344, 1970	•
P2N (: 自 知 何 DBA/2; ATCC); Melling et al., J. Immunol. 117:1267-1274, 1976	•
BCL1 (կኦ/ሮቫኒ , B/C; ATCC); Slavin ችም Strober, Nature 272:624-626, 1977	•
LSTRA (4-4-85 , B/C); Glynn et al., Cancer Res. 28:434-439, 1968	•
E10/EL-4 (14-17-18), B6); Glynn et al., Cancer Res. 28:434-439, 1968	•

前述から、本発明の特定の実施態様は、例示の目的のために本明細書中に記載されたが、種々の改変は、本発明の精神および範囲から逸脱することなく、なされ得ることが理解される。従って、本発明は、添付の特許請求の範囲による場合を除き、限定されない。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

```
<110> Gaiger, Alexander
Cheever, Martin A.
      <120> COMPOSITIONS AND METHODS FOR WILL
SPECIFIC IMMUNOTHERAPY
      <130> 210121.465C1
      <140> US
<141> 1999-03-25
      <160> 326
      <170> FastSEQ for Windows Version 3.0
      <210> 1
<211> 17
<212> PRT
<213> Homo sapien
Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu Gly Gly Gly 1 5 15 Gly
      <210> 2
<211> 23
<212> PRT
<213> Homo sapien
Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu
20
      <210> 3
<211> 23
<212> PRT
      <213> Mus musculus
      <400> 3
Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe Prc Asn Ala Pro
1 5 10 15
Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu
20
      <210> 4
<211> 19
<212> PRT
<213> Homo sapien
Trp Thr Glu
      <210> 5
```

<211> 22		
<212> DNA		
<213> Homo sap	ien	
<400> 5		
gagagtcaga cttgamage	a gt	22
<210> 6		
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Homo sap	ien	
<400> 5		
ctgagcctca gcaaatggg	·C	20
cryagectea geaaarggg		20
<210> 7		
<211> 27		
<212> DNA		
<213> Homo sap	ien	
<400> 7		
gagcatgcat gggctccga	c atacaaa	27
5.5	- 5-5-555	
<210> 8 .		
<211> 25		
<212> DNA		
<213> Homo sap	ien	
.400- 0		
<400> 8		
ggggtaccca ctgaacggt	e ecega	25
<210> 9		
<211> 18		
<211> 10		
<213> Mus musc		
12137 Hus music	0103	
<400> 9		
tccgagccgc acctcatg		18
<210> 10		
<211> 18		
<212> DNA		
<213> Mus musc	uluš	
<400> 10		
geetgggatg etggaetg		18
42105 13		
<210> 11		
<211> 27		
<212> DNA		
<213> Mus musc	ılus	
<400> 11		
gagcatgcga tgggttccg	a cgtgcgg	27
<210> 12		
<210> 12		
<212> DNA		
<213> Mus musc	alus	
<400> 12		
ggggtacctc aaagcgccad	: otogaattt	29

```
<210> 13
<211> 17
<212> PRT
<213> Mus musculus
       <400> 13
Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Ser Ser Leu Gly Gly Gly 1 10 15
Gly
       <210> 14
<211> 19
<212> PRT
<213> Mus musculus
Trp Thr Glu
       <210> 15
<211> 15
<212> PRT
<213> Homo sapien
       <400> 15
Arg Ile His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg
       <210> 16
<211> 15
<212> PRT
<213> Mus musculus
^{<400>} 16 Arg Ile His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg 1
       <210> 17
<211> 14
<212> PRT
<213> Mus musculus
<210> 18
<211> 14
<212> PRT
       <213> Homo sapien
        <400> 18
Val Arg Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser 1 5
      <210> 19
<211> 15
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

21

```
<210> 20
<211> 15
<212> PRT
<213> Mus musculus
        <400> 20
Cys Glr. Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His
1 5 10 15
       <210> 21
<211> 21
<212> DNA
<213> Mus musculus
<400> 21 cccaggctgc aataagagat a
                                                                                           21
        <210> 22
<211> 21
<212> DNA
        <213> Mus musculus
        <400> 22
atgttgtgat ggcggaccaa t
                                                                                           21
       <210> 23
<211> 20
<212> DNA
<213> Homo sapien
       <400> 23
gtgggggcc ccaggcacca
                                                                                           20
        <210> 24
        <211> 24
<212> DNA
<213> Homo sapien
        <400> 24
gtoottaatg ctacgcacga tttc
                                                                                           24
       <210> 25
<211> 21
<212> DNA
<213> Homo sapien
        <400> 25
ggcatctgag accagtgaga a
                                                                                            21
       <210> 26
<211> 21
<212> DNA
<213> Homo sapien
       <400> 26
```

getgteccae ttacagatge a

21

```
<210> 27
<211> 21
<212> DNA
<213> Homo sapien
          <400> 27
tcaaagcgcc agctggagtt t
          <210> 28
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 28
Ala Ala Gly Ser Ser Ser Ser Val Lys
         <210> 29
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 29
Ala Ala Gln Phe Pro Asn His Ser Phe
5
         <210> 30
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 30
Ala Glu Pro Bis Glu Glu Gln Cys Leu
1
         <210> 31
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 31
Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe
         <210> 32
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 32
Ala Gly Ser Ser Ser Ser Val Lys Trp
1 5
         <210> 33
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 33
Ala Ile Arg Asm Gln Gly Tyr Ser Thr
```

```
<210> 34
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 34
Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu
1
         <210> 35
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 35
Ala Leu Leu Pro Ala Val Ser Ser Leu
1 5
         <210> 36
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 36
Ala Gln Phe Pro Asn His Ser Phe Lys
1
         <210> 37
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 37
Ala Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe
1 5
         <210> 38
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 38
Ala Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr
         <210> 39
<211> 9
<212> PRT
<213> Home sapien
         <400> 39
Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His
1
         <210> 40
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 40
Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe
1 5
```

```
<210> 41
<211> 9
<212> PRT
<213> Home sapien
<400> 41
Ala Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala
1
        <210> 42
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 42
Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr
1 5
         <210> 43
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 43
Cys Ale Leu Pro Val Ser Gly Ale Ale
1
         <210> 44
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 44
Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg
1
         <210> 45
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 45
Cys His Thr Pro Thr Asp Ser Cys Thr
         <210> 46
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<210> 47
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 47
Cys Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile Arg
```

```
1
          <210> 48
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 48
Cys Leu Ser Ala Phe Thr Val His Phe
1 5
          <210> 49
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 49
Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu
1 5
          <210> 50
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 50
Cys Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys
1 5
          <210> 51
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 51
Cys Arg Tyr Gly Pro Phe Gly Pro Pro
1 5
          <210> 52
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 52
Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu
1 5
          <210> 53
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 53
Asp Glu Leu Val Arg His His Asn Met
1 5
          <210> 54
<211> 9
<212> PRI
<213> Homo sapien
           <400> 54
```

()

```
Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala
          <210> 55
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 55
Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe
          <210> 56
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
^{<400>} 56 Asp Gly Thr Pro Ser Tyr Gly His Thr ^{\rm 1}
          <210> 57
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 57
Asp His Leu Lys Thr His Thr Arg Thr
1 5
          <210> 58.
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 58
Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val
1 5
          <210> 59
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 59
Asp Pro Net Gly Gln Gln Gly Ser Leu
1 5
          <210> 60
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 60
Asp Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg
      <210> 61
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<400> 61
Asp Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu
1 5
          <210> 62
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<460> 62
Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu
1 S
          <2]0> 63
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 63
Asp Val Arg Arg Val Pro Gly Val Ala
1 5
          <210> 64
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 64
Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln Gly Ser
1 5
          <210> 65
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 65
Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr
5
          <210> 66
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 66
Glu Lya Pro Tyr Gln Cys Asp Phe Lya
, 5
          <210> 67
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 67
Glu Lys Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr
5
          <210> 68
<211> 9
<212> PRT
<213> Kono sapien
```

```
<400> 68
Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser
5
          <210> 69
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 69
Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Val
1 5
          <210> 70
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 70
Glu Ser Asp Asn His Thr Ala Pro Ile
1 5
          <210> 71
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 71
Glu Ser Asp Asn His Thr Thr Pro 11e
1 5
          <210> 72
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 72
Glu Ser Gln Pro Ala Ile Arg Asn Gln
' 5
          <210> 73
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 73
Glu Thr Ser Glu Lys Arg Pro Phe Het
'
5
          <210> 74
<211> 9
<212> PRT
<213> Hono sapien
<400> 74
Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala Tyr
1 5
          <210> 75
<211> 9
<212> PRT
```

```
<213> Homo sapien
<400> 75
Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg
5
        <210> 76
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 76
Phe Gly Pro Pro Pro Pro Ser Gln Ala
        <210> 77
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 77
Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Fhe Ser
5
        <210> 78
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 78
Phe Lys Leu Ser His Leu Gln Met His
        <210> 79
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 79
Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser
        <210> 80
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 80
Phe Gln Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys
        <210> 81
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 81
Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg
5
        <210> 82
<211> 9
```

```
<212> PRT
<213> Homo sapien
   <400> 82
Phe Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala
5
            <210> 83
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
  <400> 83
Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg
1 5
            <210> 84
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
  <400> 84
Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg
1 5
            <210> 85
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
  <400> 85
Phe Thr Val His Phe Ser Gly Gln Phe
1 5
            <210> 86
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
  <400> 86
Gly Ala Ala Gln Trp Ala Pro Val Leu
1 5
           <210> 87
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
           <400> 87
· Gly Ala Glu Pro Ris Glu Glu Gln Cys
1 5
           <210> 88
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
           <400> 88
 Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala Ala
           <210> 89
```

```
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 89
Gly Cys Ala Leu Pro Val Ser Gly Ala
         <210> 90
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 90
Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu
1 5
         <210> 91
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 91
Gly Glu Lys Pro Tyr Gln Cys Asp Phe
         <210> 92
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 92
Gly Gly Gly Cys Ala Leu Pro Val
         <210> 93
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 93
Gly Gly Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro
1 5
         <210> 94
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 94
Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala
1 5
         <210> 95
<211> 9
<212> PRT
<213> Nomo sapien
<400> 95
Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser
1 5
```

```
<210> 96
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 96
Gly Pro Phe Gly Pro Pro Pro Ser
1 5
          <210> 97
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 97
Gly Pro Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser
1 5
          <210> 98
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 98
Gly Gln Ala Arg Met Phe Fro Asn Ala
1 5
          <210> 99
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 99
Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala
1
         <210> 100
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 100
Gly Gln Ser Asn His Ser Thr Gly Tyr
1 5
         <210> 101
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 101
Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala
1 5
         <210> 102
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<460> 102
Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr
1 5
```

```
<210> 103
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 103
Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val
1 5
            <210> 104
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 104
Gly Val Lys Pro Phe Gln Cys Lys Thr
1 5
            <210> 105
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 105
Gly Tyr Glu Ser Asp Asn His Thr Ala
1 5
           <210> 106
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 106
Gly Tyr Glu Ser Asp Asn His Thr Thr
1 5
           <210> 107
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 107
His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe
1 5
          <210> 108
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 108
His His Asn Met His Gln Arg Asn Met
1 5
          <210> 109
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 109
His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys
```

```
<210> 110
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
 <400> 110
His Ser Phe Lye His Glu Asp Pro Met
5
           <210> 111
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 111
His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys
5
           <210> 112
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 112
His Thr Gly Glu Lys Pro Tyr Gln Cys
          <210> 113
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 113
His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile
5
          <210> 114
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 114
His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr
          <210> 115
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 115
His Thr Thr Pro Ile Leu Cys Gly Ala
1
          <210> 116
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 116
```

```
Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile
          <210> 117
<211> 9
<212> PR7
<213> Homo sapien
          <400> 117
Ile Arg Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val
          <210> 118
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 118
Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg
1 5
         <210> 119
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 119
Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val
1 5
          <210> 120
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 120
Lys Phe Ser Arg Ser Asp Ris Leu Lys
1
          <210> 121
<211> 9
<212> PRT
          <213> Rcmo sapien
<400> 121
Lys Ris Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln
1 5
         <210> 122
<211> 9
<212> PRT
<213> Hcmo sapien
<400> 122
Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu
1 5
         <210> 123
<211> 9
<212> PRT
<213> Hcmo sapien
```

```
<400> 123
Lys Pro Phe Ser Cys Arg Trp Pro Ser
1 5
          <210> 124
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 124
Lys Pro Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp
1. 5
          <210> 125
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 125 Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly Ala \hat{1}
          <210> 126
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 126
Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly
1 5
          <210> 127
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 127
Lys Arg Tyr Phe Lys Leu Ser His Leu
1 5
          <210> 128
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 128
Lys Thr Cys Glm Arg Lys Phe Ser Arg
1 5
          <210> 129
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 129
Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys
1 5
          <210> 130
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

(152)

```
<400> 130
Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser
          <210> 131
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 131
Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln Met
          <210> 132
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 132
Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile Arg Asn
5
          <210> 133
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 133
Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala
1 5
          <210> 134
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 134
Leu Gly Gly Gly Gly Cys Ala Leu
'
         <210> 135
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 135
Leu Lys Gly Val Ala Ala Gly Ser Ser
         <210> 136
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
          <400> 136
Leu Lys Arg Ris Gln Arg Arg His Thr
         <210> 137
<211> 9
<212> PRT
```

```
<213> Homo sapien
          <400> 137
Leu Lys Thr His Thr Arg Thr His Thr
       <210> 138
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 138
Leu Pro Val Ser Gly Ala Ala Gln Trp
5
          <210> 139
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<\!400> 139 Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr 1 ^5
          <210> 140
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 140
Leu Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn
1 5
         <210> 141
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 141
Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg
1 5
         <210> 142
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 142
Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys
' 5
         <210> 143
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 143
Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu
         <210> 144
<211> 9
```

```
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 144
Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu
1 5
          <210> 145
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 145
Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu Ser His
1 5
          <210> 146
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 146
Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val
          <210> 147
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 147
Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu
1 5
          <210> 148
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 148
Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys
5
         <210> 149
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 149
Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu Ala Leu
1 5
          <210> 150
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 150 Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val Thr Phe 1 5
         <210> 151
```

```
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 151
Asn Gln Het Asn Leu Gly Ala Thr Leu
1 5
         <210> 152
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 152
Pro Ala Ile Arg Asn Gln Gly Tyr Ser
5
         <210> 153
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 153
Pro Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu
5
         <210> 154
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 154
Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala
        <210> 155
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 155
Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg
1 5
        <210> 156
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 156
Pro Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys
1 5
        <210> 157
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<210> 158
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 158
Pro Pro Pro Pro Pro Pro His Ser Phe
1 5
          <210> 159
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 159
Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg
          <210> 160
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 160
Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr Pro Tyr
5
          <210> 161
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 161
Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met
1 5
          <210> 162
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 162
Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg
1 5
          <210> 163
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 163
Gln Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe
1 5
          <210> 164
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 164
Gln Asp Val Arg Arg Val Pro Gly Val
1 5
```

```
<210> 165
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 165
Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys
5
          <210> 166
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
           <400> 166
Gln Gly Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr
          <210> 167
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 167
Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln
5
          <210> 168
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 168
Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys
1 5
          <210> 169
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 169
Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met
1 5
          <210> 170
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 170
Gln Pro Ala Ile Arg Asn Gln Gly Tyr
5
          <210> 171
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 171
Gln Gln Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val
```

```
1
                              5
          <210> 172
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 172
Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His
5
          <210> 173
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 173
Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu
1 5
          <210> 174
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 174
Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala
1 5
          <210> 175
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 175
Gln Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val
1 5
          <210> 176
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 176
Gin Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr
1 5
          <210> 177
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 177
Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala
1 5
           <210> 178
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
           <400> 178
```

```
Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys
          <210> 179
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 179
Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg Val
1 5
          <210> 180
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
. <400> 180
Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn
1 5
          <210> 181
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 181
Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val
1 5
          <210> 182
<211> 9
<212> PRT
<213> Hcmo sapien
<\!400> 182 Arg Ile His Thr His Gly Val Phe Arg 1
         <210> 183
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 183
Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu
1
          <210> 184
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 184
Arg Lys Ris Thr Gly Glu Lys Pro Tyr
1 5
          <210> 185
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<400> 185
Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu
5
           <210> 186
<211> 9
<212> PRT
           <213> Homo sapien
 <\!400\!> 186 Arg Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu Ala 1
          <210> 187
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
           <400> 187
 Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu
1
          <210> 188
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 188
Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe
          <210> 189
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 189
Arg Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr
1 5
          <210> 190
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 190
Arg Ser Ala Ser Glu Thr Ser Glu Lys
5
         <210> 191
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 191
Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His 1
         <210> 192
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<400> 192
Arg Ser Asp His Leu Lys Thr His Thr
1 5
          <210> 193
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 193 Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg His Gln 1
          <210> 194
<211> 9
<212> PRT
<213> Romo sapien
<400> 194
Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu
1 5
          <210> 195
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 195
Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu
5
          <210> 196
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 196
Arg Trp Fro Ser Cys Gln Lys Lys Phe
1 5
          <210> 197
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 197
Ser Ala Ser Glu Thr Ser Glu Lys Arg
          <210> 198
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 198
Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile
1 5
          <210> 199
<211> 9
<212> PRT
```

```
<213> Homo sapien
         <400> 199
Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Thr Ile
         <210> 200
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 200
Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser
         <210> 201
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 201
Ser Cys Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys
         <210> 202
<211> 9
<212> PRT
         <213> Homo sapien
<400> 202
Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu
1 5
         <210> 203
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
<400> 203
Ser Asp Glu Leu Val Arg His His Asn
1 5
         <210> 204
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 204
Ser Asp Asn His Thr Thr Pro Ile Leu
5
         <210> 205
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 205
Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser
         <210> 206
<211> 9
```

```
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 206
 Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu
         <210> 207
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 207
Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys Arg Trp 1 5
         <210> 208
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
         <400> 208
Sex Glu Lys Arg Pro Phe Met Cys Ala
         <210> 209
<211> 9
<212> PRT
         <213> Homo sapien
<400> 209
Ser Glu Thr Ser Glu Lys Arg Pro Phe
         <210> 210
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 210
Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp
1 5
        <210> 211
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 211
Ser Gly Ala Ala Gln Trp Ala Pro Val
1 5
        <210> 212
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo-sapien
         <400> 212
Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe Pro Asn
        <210> 213
```

```
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien

<400> 213
Ser His Bis Ala Ala Gln Phe Pro Asn
5
          <210> 214
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<210> 215
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 215
Ser Lee Gly Gly Gly Gly Gly Cys Ala
1 5
         <210> 216
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 216
Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg
5
         <210> 217
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 217 Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met Thr 1 5
         <210> 218
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 218
Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr Gly Cys
1 5
         <210> 219
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 219
Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser
1 5
```

```
<210> 220
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 220
 Thr Asp Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala
          <210> 221
<211> 9
<212> PRT
<213> Hcmo sapien
 <400> 221
Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Ser Thr
          <210> 222
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 222
Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe
1 5
         <210> 223
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 223
Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg
1 5
         <210> 224
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 224
Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr
         <210> 225
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<\!400\!> 225 Thr Gly Tyr Glu Ser Asp Asn His Thr 1
         <210> 226
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 226
Thr Leu Vol Arg Ser Ala Ser Glu Thr
```

```
<210> 227
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 227
Thr Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr
5
          <210> 228
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 228
Thr Pro Ser Bis His Ala Ala Gln Phe
, 5
          <210> 229
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 229
Thr Pro Ser Tyr Gly His Thr Pro Ser
5
         <210> 230
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 230
Thr Pro Thr Asp Ser Cys Thr Gly Ser
1 5
         <210> 231
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 231
Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr 1
          <210> 232
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 232
Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys Arg
1 5
         <210> 233
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 233
Thr Ser Glu Lys Arg Pro Phe Met Cys
```

```
<210> 234
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 234
Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp
5
          <210> 235
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 235
Thr Val His Phe Ser Gly Gln Phe Thr
          <210> 236
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 236
Val Ala Ala Gly Ser Ser Ser Ser Val
1 5
          <210> 237
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 237
Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala
1 5
          <210> 238
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 238
Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg
1 5
          <210> 239
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 239
Val Lys Pro Phe Gln Cys Lys Thr Cys
1 5
          <210> 240
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 240
```

```
Val Lys Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn
          <210> 241
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 241
Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala
1
          <210> 242
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<\!400> 242 Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu Val 1
          <210> 243
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 243
Val Arg His His Asn Met His Gln Arg
1 5
          <210> 244
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 244
Val Thr Phe Asp Gly Thr Pro Ser Tyr
1 5
          <210> 245
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 245
Trp Asn Gln Bet Asn Leu Gly Ala Thr
1 5
          <210> 246
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 246
Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala
1 5
          <210> 247
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<400> 247
Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Ser
          <210> 248
<211> 9
<212> PRT
          <213> Homo sapien
<400> 248.
Tyr Phe Lys Leu Ser His Leu Gln Met
1 5
          <210> 249
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 249
Tyr Gly His Thr Pro Ser His His Ala
1
         <210> 250
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 250
Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe
1 5
          <210> 251
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 251
Tyr Gln Net Thr Ser Gln Leu Glu Cys
1 5
          <210> 252
<211> 9
<212> PRT
<213> Bomo sapien
          <400> 252
Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val Phe
1 5
          <210> 253
<211> 9
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 253
Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met
1
          <210> 254
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
```

```
<400> 254
 Ala Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu
          <210> 255
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 255
Ala Leu Leu Pro Ala Val Ser Ser Leu
1 5
          <210> 256
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 256
Ala Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala
1 5
          <210> 257
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
          <400> 257
Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr
          <210> 258
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 258
Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu
1 5
         <210> 259
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 259
Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu
1 5
         <210> 260
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 260
Asp Gly Ala Pro Ser Tyr Gly His Thr
1 5
         <210> 261
<211> 9
<212> PRT
```

```
<213> Mus musculus
<400> 261
Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val
1 5
         <210> 262
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<210> 263
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 263
Asp Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu
1 5
        <210> 264
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 264
Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Lou
1
        <210> 265
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 265
Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Leu
1 5
         <210> 266
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
         <400> 266
Glu Ser Asp Asn His Thr Ala Pro Ile
        <210> 267
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
         <400> 267
Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Fro Ser
         <210> 268
<211> 9
```

```
<400> 268
Gly Cys Asm Lys Arg Tyr Phe Lys Leu
1 5
         <210> 269
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 269
Gly Gln Ala Arg Met Phe Pro Asn Ala
1 5
         <210> 270
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 270
Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val
1 5
         <210> 271
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
         <400> 271
Gly Tyr Glu Ser Asp Asn His Thr Ala
         <210> 272
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 272
His Ser Phe Lys His Glu Asp Pro Met
        <210> 273
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 273
His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ilc
' 5
        <210> 274
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
         <400> 274
Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile
         <210> 275
```

```
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
          <400> 275
Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val
          <210> 276
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
          <400> 276
Lys Arg Tyr Phe Lys Leu Ser His Leu
1
         <210> 277
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 277
Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys
1 5
         <210> 278
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
         <400> 278
Leu Glu Cys Net Thr Trp Asn Gln Met
         <210> 279
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 279
Leu Gly Gly Gly Gly Cys Gly Leu
1 5
         <210> 280
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 280
Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr
1 5
         <210> 281
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 281
Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu
1 5
```

```
<210> 282
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 282
Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu
5
         <210> 283
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 283
Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Met
1 5
         <210> 284
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 284
Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu
1 5
         <210> 285
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<\!400\!> 285 Asn Het Thr Lys Leu His Val Ala Leu l
         <210> 286
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 286
Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu
1 5
         <210> 287
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
          <400> 287
Pro Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu
1
         <210> 288
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
```

```
<210> 289
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 289
Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met
5
         <210> 290
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 290
Gln Gln Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val
1 5
          <210> 291
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus nusculus
<400> 291
Gln Tyr Arg lle His Thr His Gly Val
          <210> 292
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 292
Gln Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr
1 5
          <210> 293
<211> 9
<212> FRT
          <213> Mus musculus
          <400> 293
Arg Met Phe Fro Asn Ala Pro Tyr Leu
1 5
          <210> 294
<211> 9
<212> PR7
<213> Mus nusculus
          <400> 294
Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu
1 5
          <210> 295
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus nusculus
<400> 295
Arg Val Ser Gly Val Ala Pro Thr Leu
```

```
1
                              5
           <210> 296
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 296
Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Thr Ile
1 5
          <210> 297
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 297
Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser
1 5
          <210> 298
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 298
Sor Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu
1 5
          <210> 299
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 299
Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val
1 5
          <210> 300
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 300
Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser
1
          <210> 301
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 301
Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Gly Ile
1 5
          <210> 302
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
           <400> 302
```

```
Thr Leu His Phe Ser Gly Gln Phe Thr
         <210> 303
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 303
Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr
5
         <210> 304
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 304
Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala
         <210> 305
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 305
Trp Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr
1 5
         <210> 306
<211> 9
<212> PRT
          <213> Mus musculus
         <400> 306
Tyr Phe Lys Leu Ser His Leu Gln Met
         <210> 307
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 307
Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys
1 5
         <210> 308
<211> 9
<212> PRT
<213> Mus musculus
<400> 308
Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met
1 5
         <210> 309
<211> 6
<212> PRT
<213> Homo sapien
```

```
<400> 309
Gly Ala Ala Gln Trp Ala
5
        <210> 310
<211> 12
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 310
Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro
1 5 10
        <210> 311
<211> 15
<212> PRT
        <213> Homo sapien
<\!400\!> 311 Ala Phe Thr Val His Phe Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly 1 5 10 15
        <210> 312
<211> 5
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 312
His Ala Ala Gln Phe
        <210> 313
<211> 32
<212> PRT
<213> Hono sapien
Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Het Thr Ser Gln Leu 25
        <210> 314
<211> 32
<212> PRT
<213> Homo sapien
        <400> 314
Arg Ile His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg
1 5 10 15
Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr Ser 20 25 30
        <210> 315
<211> 4
<212> PRT
<213> Homo sapien
<400> 315
Arg Tyr Phe Lys
```

```
<210> 316
<211> 14
           <212> PRT
           <213> Homo sapien
          <400> 316
Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg His Gln
          <210> 317
<211> 22
<212> PRT
           <213> Homo sapien
           <400> 317
Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr His Thr Arg Thr 1 5 10 15
His Thr Gly Lys Thr Ser
          <210> 31B
<211> 21
<212> PRT
           <213> Homo sapien
          <400> 318
Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His Asn
1 5 10 15
Met His Gln Arg Asn
                    20
          <210> 319
<211> 449
<212> PRT
<213> Homo sapien
          <400> 319
Met Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro
1 15 15
Ser Leu Gly Gly Gly Gly Cys Ala Leu Pro Val Ser Gly Ala Ala
20 25 30
Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala Tyr 35 40
Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro Pro Fro Ala Pro Pro Pro Pro 50 55 60
Pro Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly 65 75 80
Ala Glu Fro Ris Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Val His Phe 85 90 95 95

Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe 100 105 110

Gly Pro Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe 115 120 125

Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile 130 135

Arg Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val Thr Phe Asp Gly Thr Pro Ser Tyr 150 155 160

Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala Gln Phe Pro Asn His Ser Phe
```

Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala Gln Phe Pro Asn His Ser Phe
165
170
175
Lys His Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln Gly Ser Leu Gly Glu Gln Gln
180
185
190
Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr Gly Cys His Thr Pro Thr Asp Ser

Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp 210

Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln 225

Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala Ala Gly Ser Ser Ser 240

Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala Ala Gly Ser Ser Ser 245

Ser Val Lys Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Ser Thr Gly Tyr Glu 265

Ser Asp Asn His Thr Thr Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile 275

His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg Val Pro 295

Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr Sor Glu Lys 305

Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys 325

Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro 340

Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp 355

Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln 370

Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr 385

Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ser Arg Ser Asp Glu Leu Val 405

Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val 425

Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu Ala 445

<210> 320 <211> 449 <212> PRT <213> Mus musculus



<400> 323
Gin Ala Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro

L:\210121 - corixa\465FF-APP.doc

【図面の簡単な説明】

【図1】

図1は、マウス (MO) およびヒト (HU) のWT 1 タンパク質配列 (それぞれ配列番号320および319) の比較を示す。

[図2]

図2は、血液学的な悪性疾患(AML)を伴う患者におけるWT1特異的抗体の検出を図示するウエスタンプロットである。レーン1は、分子量マーカーを示す;レーン2は、陽性コントロール(WT1特異的抗体と共に免疫沈降されたWT1陽性ヒト白血病細胞株)を示す;レーン3は、陰性コントロール(マウス血清と共に免疫沈降されたWT1陽性細胞株)を示す;そしてレーン4は、AMLを伴う患者の血清と共に免疫沈降されたWT1陽性細胞株を示す。レーン2~4に関して、免疫沈降は、ゲル電気泳動によって分離され、そしてWT1特異的抗体によってプローブされた。

[図3]

図3は、TRAMP-C (WT1陽性腫瘍細胞株)を用いて免疫されたB6マウスにおけるWT1特異的抗体応答の検出を図示するウエスタンブロットである。レーン1、3および5は、分子量マーカーを示し、そしてレーン2、4および6は、WT1特異的陽性コントロール(N180、Santa Cruz Biotechnology、WT1タンパク質のN末端領域の180アミノ酸におよぶポリペプチド、ウエスタンブロット上で52kDに移動する)を示す。用いた一次抗体は、レーン2においてはWT180であり、レーン4においては免疫していないB6マウスの血清であり、そしてレーン6においては免疫したB6マウスの血清である。

【図4】

図4は、代表的なWT1ペプチドを用いて免疫されたマウスにおけるWT1特異的抗体の検出を図示するウエスタンプロットである。レーン1、3および5は、分子量マーカーを示し、そしてレーン2、4および6は、WT1特異的陽性コントロール(N180、Santa Cruz Biotechnology、WT1タンパク質のN末端領域の180アミノ酸におよぶポリペプチド、ウエスタンプロット上で52kDに移動する)を示す。用いた一次抗体は、レーン2においてはWT180であり、レーン4においては免疫していないB6マウスの血清であり、そしてレーン6においては免疫したB6マウスの血清である。

[図5]

【図6】

図6Aおよび6Bは、代表的なWT1ペプチドを用いて免疫されたマウスにおける増殖性T細胞応答の刺激を図示するヒストグラムである。三回目の免疫の三

週間後に、ワクチンAまたはワクチンBを接種したマウスの脾臓細胞を、培地のみ(培地)または脾臓細胞および培地(B6/抗原なし)、ペプチド $p6\sim22$ (p6)、 $p117\sim139$ (p117)、 $p244\sim262$ (p244)(ワクチンA;図6A)または $p287\sim301$ (p287)、 $p299\sim313$ (p299)、 $p421\sim435$ (p421)(ワクチンB;図6B)を適用した B6脾臓細胞および無関係の 25μ g/mlのコントロールペプチド(無関係のペプチド)を適用した脾臓細胞とともに培養し、そして(3H)チミジン取り込みによって96時間後に増殖についてアッセイした。棒は、コントロール(抗原を伴わないB6脾臓細胞)の平均値によって除算した実験ウェルの平均値として計算された刺激指数(SI)を示す。

【図7】

図7A~7Dは、p117~139およびp6~22に特異的な増殖性T細胞株およびクローンの産生を図示したヒストグラムである。インビボの免疫に続いて、最初のインビトロでの三回の刺激(IVS)を、それぞれワクチンAまたはBの三つのペプチドすべてを用いて実施した。引き続くIVSを、二つの関連したペプチドp117~139およびp6~22のみを用いた単一ペプチド刺激として実施した。クローンを、示すようにp6~22特異的T細胞株およびp117~139特異的T細胞株の両方から誘導した。T細胞を、培地のみ(培地)または脾臓細胞および培地(B6/抗原なし)、 $25\mu g/m1$ のペプチドp6~22(p6)、p117~139(p117)または無関係のコントロールペプチド(無関係のペプチド)を適用したB6脾臓細胞を用いて培養し、そして(3H)チミジン取り込みによって96時間後に増殖についてアッセイした。棒は、コントロール(抗原を伴わないB6脾臓細胞)の平均値によって除算された実験ウェルの平均値として計算された刺激指数(SI)を示す。

[図8]

図8Aおよび8Bは、Th応答を誘発する能力を有するペプチドについてヒトWT1 (配列番号319)のTSITES分析の結果を示す。「A」と示された領域は、ブロックのAMPHI中間点であり、「R」は、Rothbard/Taylorモチーフにマッチする残基を示し、「D」は、IAdモチーフにマッ

チする残基を示し、そして「d」は、IEdモチーフにマッチする残基を示す。 【図9】

図9Aおよび9Bは、WT1ペプチドを用いて免疫されたマウスにおけるWT 1ペプチド特異的CTLの誘発を図示するグラフである。図9Aは、同種異系細胞株による標的細胞の溶解を図示し、そして図9Bは、ペプチドでコートされた細胞株の溶解を示す。各々の場合において、%溶解(標準的クロム放出アッセイによって決定されたような)は、三つの示したエフェクター:標的の比において示される。結果は、リンパ腫細胞(LSTRAおよびE10)ならびにE10+ p235~243(E10+p235)について提供される。E10細胞はまた、本明細書中でEL-4細胞とも呼ばれる。

【図10A】

図10Aは、WT1ペプチドP117を用いたB6マウスのワクチン接種に引き続き、WT1陽性腫瘍細胞株を殺傷するがWT1陰性細胞株を殺傷しないWT1ペプチド特異的CTLの誘発を図示するグラフである。図10Aは、免疫しないB6マウスのT細胞がWT1陽性腫瘍細胞株を殺傷しないことを図示する。各々の場合において、%溶解(標準的クロム放出アッセイによって決定されたような)は、三つの示したエフェクター:標的の比において示される。結果は、リンパ腫細胞(E10)、前立腺ガン細胞(TRAMP-C)、形質転換された繊維芽細胞株(BLK-SV40)ならびにE10+P117について提供される。

【図10B】

図10Bは、WT1ペプチドP117を用いたB6マウスのワクチン接種に引き続き、WT1陽性腫瘍細胞株を殺傷するがWT1陰性細胞株を殺傷しないWT1ペプチド特異的CTLの誘発を図示するグラフである。図10Bは、同種異系細胞株による標的細胞の溶解を図示する。各々の場合において、%溶解(標準的クロム放出アッセイによって決定されたような)は、三つの示したエフェクター:標的の比において示される。結果は、リンパ腫細胞(E10)、前立腺ガン細胞(TRAMP-C)、形質転換された繊維芽細胞株(BLK-SV40)ならびにE10+P117について提供される。

【図10C】

図10 Cは、WT1ペプチドP117を用いたB6マウスのワクチン接種に引き続き、WT1陽性腫瘍細胞株を殺傷するがWT1陰性細胞株を殺傷しないWT1ペプチド特異的CTLの誘発を図示するグラフである。図10 Cは、異なる二つの実験におけるWT1陰性細胞株と比べたWT1陽性腫瘍細胞株の溶解を実証する。さらに、図10 Cは、ペプチドにコートされた細胞株(関連したWT1ペプチドP117によってコートされたWT1陰性細胞株E10)の溶解を示す。各々の場合において、%溶解(標準的クロム放出アッセイによって決定されたような)は、三つの示したエフェクター:標的の比において示される。結果は、リンパ腫細胞(E10)、前立腺ガン細胞(TRAMP-C)、形質転換された繊維芽細胞株(BLK-SV40)ならびにE10+P117について提供される

【図10D】

図10Dは、WT1ペプチドP117を用いたB6マウスのワクチン接種に引き続き、WT1陽性腫瘍細胞株を殺傷するがWT1陰性細胞株を殺傷しないWT1ペプチド特異的CTLの誘発を図示するグラフである。図10Dは、異なる二つの実験におけるWT1陰性細胞株と比べたWT1陽性腫瘍細胞株の溶解を実証する。さらに、図10Dは、ペプチドにコートされた細胞株(関連したWT1ペプチドP117によってコートされたWT1陰性細胞株E10)の溶解を示す。各々の場合において、%溶解(標準的クロム放出アッセイによって決定されたような)は、三つの示したエフェクター:標的の比において示される。結果は、リンパ腫細胞(E10)、前立腺ガン細胞(TRAMP-C)、形質転換された繊維芽細胞株(BLK-SV40)ならびにE10+P117について提供される

【図11】

図11Aおよび11Bは、WT1陽性腫瘍細胞を溶解する代表的なペプチドP 117~139特異的CTLの能力を図示したヒストグラムである。三回目の免 疫の三週間後に、ペプチドp235~243またはp117~139を接種した マウスの脾臓細胞を、関連するペプチドを用いてインビトロにおいて刺激し、そ してWT1ペプチドならびにWT1陽性および陰性腫瘍細胞と共にインキュベー トされた標的を溶解する能力について試験した。棒は、25:1のE:T比で三連で実施されたクロム放出アッセイにおける平均%比溶解を示す。図11Aは、示すように、WT1陰性細胞株EL-4(EL-4、WT1陰性);関連する(免疫ならびに再刺激のために用いた)ペプチドp235~243(EL-4+p235)を適用したEL-4;関連するペプチドp117~139を適用したEL-4(EL-4+p126)またはp130~138を適用したEL-4(EL-4+p130)ならびにWT1陽性腫瘍細胞BLK-SV40(BLK-SV40、WT1陽性)およびTRAMP-C(TRAMP-C、WT1陽性)に対するp235~243特異的T細胞株の細胞傷害性の活性を示す。図11Bは、示すように、EL-4;関連するペプチドp117~139を適用したEL-4(EL-4+p117)および無関連のペプチドp123~131を適用したEL-4(EL-4+p117)および無関連のペプチドp123~131を適用したEL-4(EL-4+p117)および無関連のペプチドp123~131を適用したEL-4(EL-4+p128);BLK-SV40およびTRAMP-Cに対するp117~139特異的T細胞株の細胞傷害性の活性を示す。

【図12】

図12Aおよび12Bは、非放射性標的阻害によって実証されたような、WT1陽性腫瘍細胞の溶解の特異性を図示するヒストグラムである。棒は、25:1のE:T比で三連で実施されたクロム放出アッセイにおける平均%比溶解を示す。図12Aは、示すように、WT1陰性細胞株EL-4(EL-4、WT1陰性);WT1陽性腫瘍細胞株TRAMP-C(TRAMP-C、WT1陽性);51Cr標識をしない関連するペプチドp117~139を適用した10倍過剰(放射性標的と比べて)のEL-4細胞とともにインキュペートされたTRAMP-C細胞(TRAMP-C+p117非放射性標的)および51Cr標識をしない無関連のペプチドを適用したEL-4細胞とともにインキュペートされたTRAMP-C細胞(TRAMP-C+無関係の非放射性標的)に対するp117~139特異的T細胞株の細胞傷害性の活性を示す。図12Bは、示すように、WT1陰性細胞株EL-4(EL-4、WT1陰性);WT1陽性腫瘍細胞株BLK-SV40(BLK-SV40、WT1陽性);関連する非放射性標的とともにイ

ンキュベートされたBLK-SV40細胞 (BLK-SV40+p117非放射性標的) および無関連の非放射性標的とともにインキュベートされたBLK-SV40細胞 (BLK-SV40+無関係の非放射性標的) に対する $p117\sim139$ 特異的T細胞株の細胞傷害性の活性を示す。

【図13】

図13A~13Cは、p117~139内の9マーCTLエピトープの評価を 示すヒストグラムである。p117~139腫瘍特異的CTL株を、アミノ酸1 17~139内に適切なH-2bクラスI結合モチーフを含むかまたは欠如する ペプチドに対して試験し、続いてp126~134またはp130~138を用 いて再刺激した。棒は、25:1のE:T比で三連で実施されたクロム放出アッ セイにおける平均%比溶解を示す。図13Aは、WT1陰性細胞株EL-4(E L-4、WT1陰性) およびペプチドp117~139を適用したEL-4細胞 (EL-4+p117)、ペプチドp119~127を適用したEL-4細胞(EL-4+p119)、ペプチドp120~128を適用したEL-4細胞(E L-4+p120)、ペプチドp123~131を適用したEL-4細胞(EL -4+p123)、ペプチドp126~134を適用したEL-4細胞(EL-4+p126)、ペプチドp128~136を適用したEL-4細胞(EL-4 +p128) およびペプチドp130~138を適用したEL-4細胞(EL-4+p130) に対するp117~139特異的T細胞株の細胞傷害性の活性を 示す。図13Bは、WT1陰性細胞株EL-4、p117~139を適用したE L-4細胞(EL-4+p117)、p126~134を適用したEL-4細胞 (EL-4+p126) およびWT1陽性腫瘍細胞株TRAMP-Cに対してp 126~134を用いた再刺激後のCTL株の細胞傷害性の活性を示す。図13 Cは、EL-4、p117~139を適用したEL-4細胞(EL-4+p11 7)、p130~138を適用したEL-4細胞(EL-4+p130) および WT1陽性腫瘍細胞株TRAMP-Cに対してp130~138を用いた再刺激 後のCTL株の細胞傷害性の活性を示す。

【図1】

- HU: MGSOVRDLHALL PAYPSLGGGGGCLLPYSGAAQHAPVLDFAPPGASAYGSL HO: MGSDVRDLHALL PAYSSLGGGGGGCGLPYSGAAQHAPVLDFAPPGASAYGSL
- HU: GGPAPPPAPPPPPPPPPPHSFIKOEPSWGGAEPHEEOCLSAFTVHESGOETGTAG
 MO: GGPAPPPAPPPPPPPPPHSFIKOEPSWGGAEPHEEOCLSAFTLHESGOETGTAG
- HU: ACRYGPFGPPPPSQASSGQARMFPNAPYLPSCLESCPAIRNGGYSTVTFDGTPS
 MO: ACRYGPFGPPPPSQASSGQARMFPNAPYLPSCLESCPTIRNGGYSTVTFDGAPS
- HU: YG:TPSHHAAQFPNHSFKHEDPMGQQGSLGEQQYSVPPPWYGCHTPTDSCTG MD: YG:TPSHHAAQFPNHSFKHEDPMGQQGSLGEQQYSVPPPWYGCHTPTDSCTG
- HU: SQALLLRTPYSSONLYOMTSQLECHTMRQHNLGATLKGVAAGSSSSVKHTE HO: SQALLLRTPYSSONLYOMTSQLECHTMRQMRLGATLKGMAAGSSSSVKHTE
- HU: GQSNHSTGYESDNHTTPILCGAQYRIHTHGYFRGIQDYRRYPGYAPTLYRSAS MO: GQSNHGIGYESDNHTAPILCGAQYRIHTHGYFRGIQDYRRYSGYAPILYRSAS
- HU: ETSEKRPFNCAYPGCHKRYFKLSHLOMHSRKHTGEKPYQCDFKDCERRFSR NO: ETSEKRPFHCAYPGCNKRYFKLSHLQHHSRKHTGEKPYQCDFKDCERRFSR
- HU: SDCLKRHORRHTGYKPFOCKTCORKFSRSCHLKTHTRTHTGKTSEKPFSCR MD: SDCLKRHORRHTGYKPFOCKTCORKFSRSCHLKTHTRTHTGKTSEKPFSCR
- HU: KPSCOKKFARSDELVRIdin'i Crintklqlal MD: Wiscokkfarsdelvridinmhorimtklhval

Fig. 1

【図2】

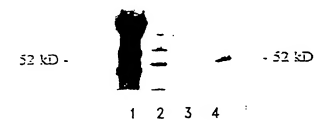
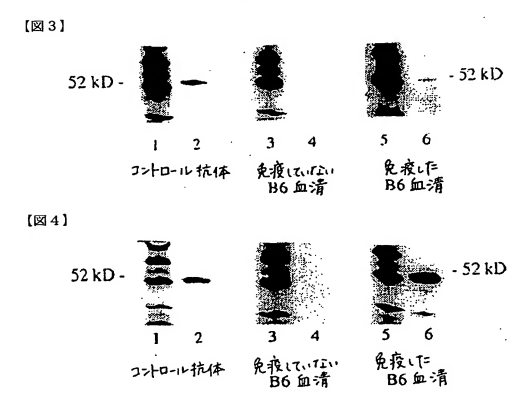
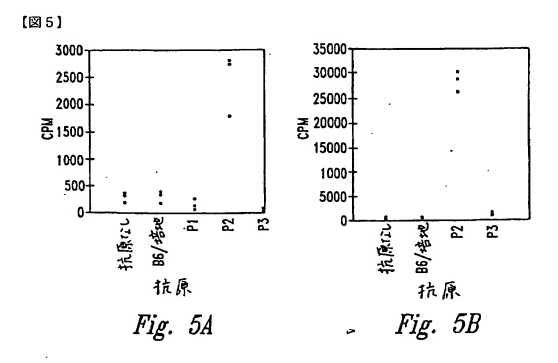
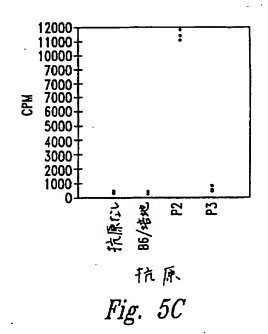


Fig. 2

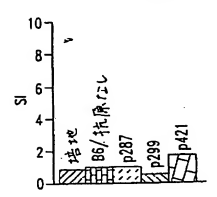






【図6】

ワクテンB 刺激株



[図7]

p117-139 刺激株

p117-139 刺激 クロ->

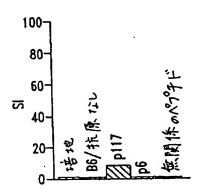


Fig. 7A

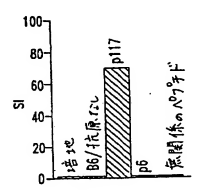


Fig. 7B

p6-22 刺激株

p6-22 刺激ガロン

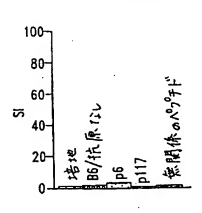


Fig. 7C

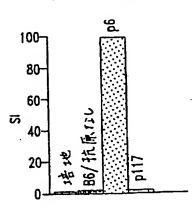


Fig. 7D

[図8A]

4GSDVRDI AA	HALL WAAAV	PAVPS! Waaaa	OGOG(AAAA	 	ISGAAI . AAAA . RRRF	(WAPVI VAA	LOFAP	PGASA' aaw	YGSLG	AAA GDF00	PAPPP ·····	PPPPP 	PHSF1	KQE
	85 PHEEQ	90 CLSAF	95 TVHFS	100 GOFTG AAA/ RI	105 TAGAC	110 RYGPF	115 GPPPP	120 SQASS	125 Goarm aaa Rr.	130 FPNAP	135 YLPSC .AAAA	140 LESQF AA	145 PAIRNO	150 GYS
	160 PSYGH	165 HTPSHH A R	170 AAQFP AAAA RRR	175 PNHSFK	180 HEDPI	185 1600GS	190 LGEQC	195 JYSVP	200 PPYY60 A	205 HTPT(AAAAA	210 SCTGS	215 60ALL	220 LRTPY:	275 SSDN AA
	235 XLECH VA.	240 Thnom	245 LGATI A .RRR	250 _kgvaa aa .aa/ rrrrr	255 GSSSS 1	260 Sykwite RRR	265 GOSW	270 HSTGY	275 ESDNUT	280 TTPIL	285 CGADYI	290 R[HTH A	295 GVFRG AAAAA RRRR.	300 IQDY AAAA
305 RRVPGV AAAAA RRI	310 APTLV .AAAA RRR	315 RSASE AAAAA	320 TSEKR	325 PFHCA	330 PPGCN	335 Kryfki .rrrr	340 LSHLQ	345 MHSRK	350 HTGEK	355 PYQCD	360 FKDCE	365 RRFSI AAA.J	370 2SDQL1 VAAAA	375 (RHOR WAA.
	385 PFQCK	390 CTCORK AAA	395 FSRSI A.AAA	400 HLKTH AAA	405 TRTH1	410 GKTSE AAAA.	415 XPFSC	420 Crwpso	425 COKKFA VAA RRR	430 RSDEL .AAAA RRR	435 VRHHI AAAA RR	440 #HORI	445 NMTKL	450 QLAL

Fig. 8A

[図8B]

HGSDVRD AAV	\AAAAA 	J22YA9 AAAAA	OGOG VAAAA	GCGL P	VSGAA aaa rrr	AAA R	LOFAP	PGASA . AAA/	YGSLGI Vaaaa/	SPAPP WAA.	PAPPP	 	PHSFI	•••
80 PSNGGAE	85 PHE EQ	90 CLSAFT	95 TLHFS	100 CQFTG AAA RI	105 TAGAC A RRR	110 CRYGPF	115 GPPPP	120 SOASS	125 Goarh aaa Rri DDD	130 FPNAP PRR	135 YLPSC .AAAA	140 LESQP AA	145 TIRNO	150 GYS
	160 NPSYGH	165 TPSHH A/	170 AAQFF AAAA. RRR	175 NHSFX	180 HEOPI	185 #GQQGS	190 SLGEOC	195)YSVPF	200 PVY60 A	205 HTPTU AAAAA	210 SCTGS	215 QALLI 00000	220 RTPYS	225 SSDN AA
LYOMTS	M	L'NOPA	LGATI A/ .RRRR	.KOMA VA.AA KRRRR 2000DI	IGSSS: A IR DDDDD	SYKWTI RRRF D	EGQSNI	GIGYE	SDNHT	APIL(GAQYF	HTHES AA	gvfrg Aaaaa Rrrr.	IQDV AAAA
305 RRYSGV AAAAA RRI DDDD	. AAAA/ RRR DOCODO	RSASET RAAAA RAAAAA ROOMER TO	rsekr Ma	PFNCA	YPGCN	KRYFK 	LSHLQ	MHSRK 	HTGEKI	PYQCD	FKDCE	RRFSR AAA .A	SDOLK AAAAA	RHQR WAA.
380 RHTGYK	385 PFQCK	390 TCOPXI	395 FSRSO A.AAA	400 HLKTH AAA	405 TRTHI	410 IGKTSE AAAA	415 EXPFSC	420 RMASC	425 QKKFA AA RRR	430 RSDEL .AAAA RRR	435 VRHHN AAAA. RR	440 MHQRI AAA	445 MTKLI A	450 FVAL

Fig. 8B

[図9]

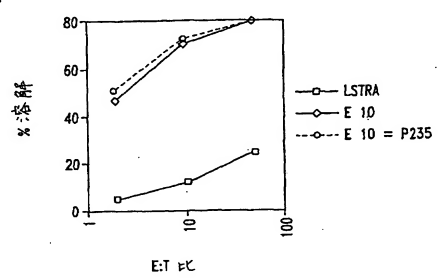


Fig. 9A "

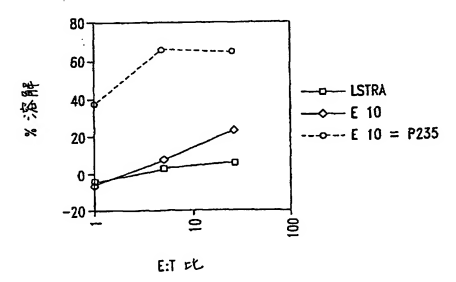
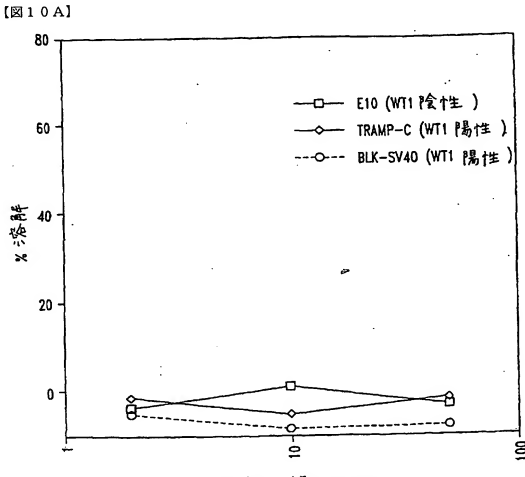
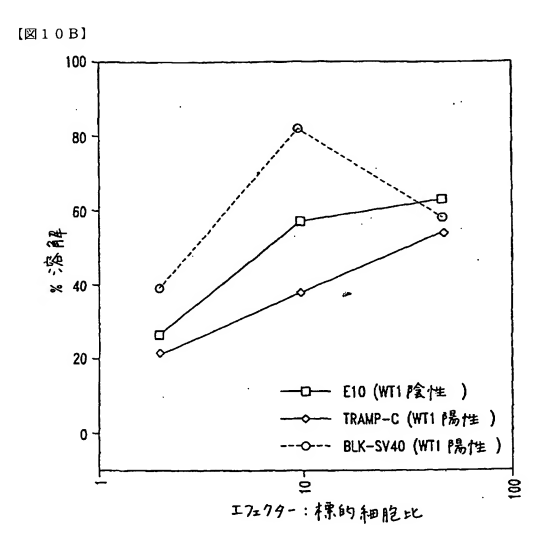


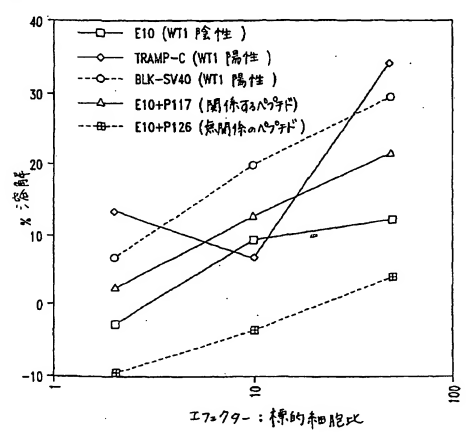
Fig. 9B



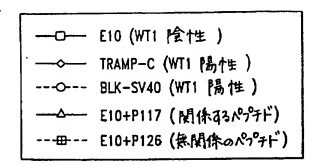
エフェクター: 標的細胞比

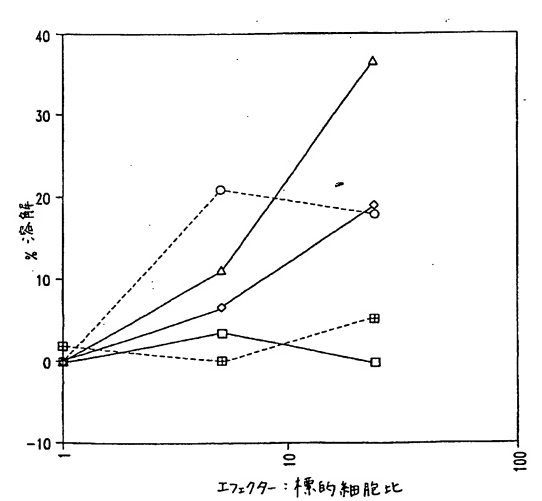


[図10C]

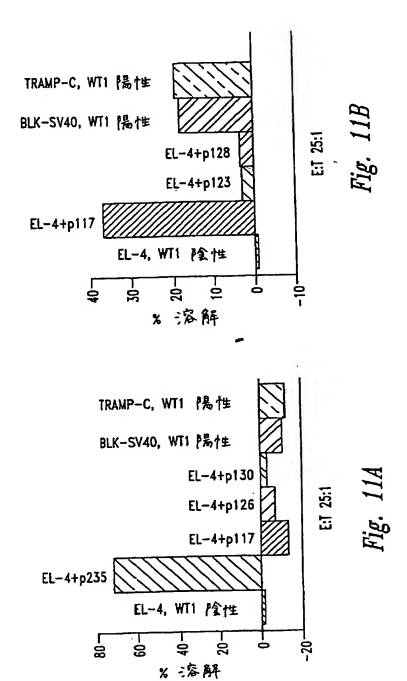


【図10D】

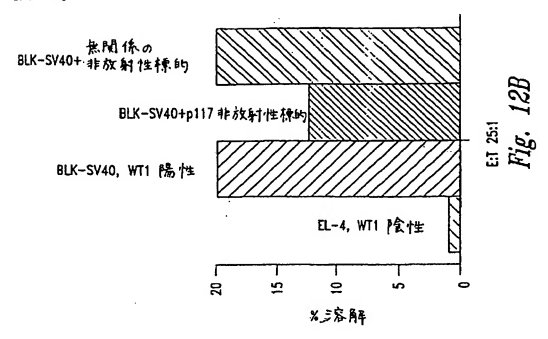


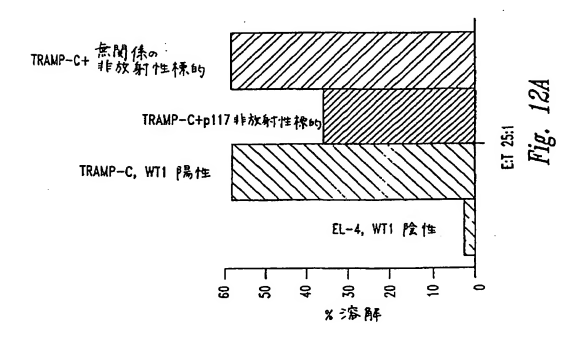


【図11】



[図12]





【図13】

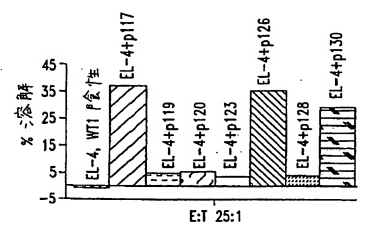


Fig. 13A

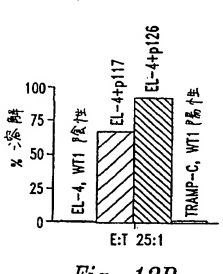


Fig. 13B

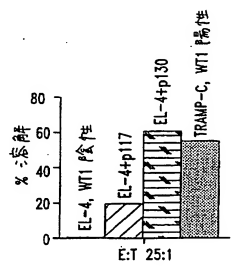


Fig. 13C

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	PC., US 99/	
CLASSE PC 7	CATON OF SUBJECT MATTER CO7K14/47 A61K48/99 G91N33, A61P35/00	/58 C07K16	/30 A61K3	8/17
ourding to	International Patent Classification (IPC) or to both cational state if	leation and IPO		
FELDS	SEARCHED surrantation searched (classification eyetem indowed by einesific	etion embols)		
PC 7	CO7K AG1K AG1P			
	ion searched other than michtern documentation to the activit the			rohed
isatranio de	rice been consubed during the international energh (name of data)	base and, wkere presto	al, search terms usech	
DOCUME	SHTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			Relevant to elaim No.
Category *	Obstien of doserners, with inclusion, where appropriate, of the	Lesevers berspha-		
Υ .	WO 95 29995 A (WISTAR INST) 9 November 1995 (1995-11-09) cited in the application page 17, paragraph V; claims; (examples		1,27,35, 36,40, 73-75, 97-100
Y .	ROTHBARD, J. B. & TAYLOR, W.R. sequence pattern common to T compitations. EMBO JOURNAL, vol. 7, no. 1, 1988, XP8008771 EYNSHAM, OXFORD GB cited in the application the whole document	1,27,35, 36,40, 73-75, 97-100		
		-/		
[X] ~ ~	their documents are listed in the confinuation of box C.	X Pulses for	nily mombars are fated	is arrest.
* Special of "A" docum "Constitution "E" cartier "Bring "C" docum obadi "O" docum obadi "O" docum	mbegories of cited documents: I meet deriven the general state of the set which he not befored to be of perforder relevance of document but published on or effect the international data and the set of the state on priority statem(s) or he other to estate the published on deciding on or other special reason (see special) remains remains remains remains the priority of the sea or all decidings, use, schelution or remains	object to provide a comment of page 20 modes 20 modes of page 20 modes 20	erticular relevance; the relidered to involve on i combined with one or n combination being obti	neary securitying the stained invention at he considered to bournest to taken shore
	then the priority date claimed		g of the international a	setaly tabout
	a setual completion of the international search 20 April 2000	0 9.0		
	precing address of the ISA	Authorized of		
	European Passac Carson, 10, 301 Nt 2280 HV Rigerijk Tel. (+31-70) 940-2040, Tx. 21 (\$31 epo nl. Fact (+31-70) 340-2018	CHAM	BONNET, F	
Form PCTRS	AZTO (hazors sheet) (July 1992)		page 1 (of 3

International Applica	ton No
PL, US 99/2	2819

		PC, US 99/22819
·	INION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the returned passages	Relevent to claim No.
Y	DEAVIN A J ET AL: "STATISTICAL COMPARISON OF ESTABLISHED T-CELL EPITOPE PREDICTORS AGAINST A LARGE DATABASE OF HUMAN AND NURINE ANTIGENS" MOLECULAR IMMUNOLOGY, US, ELMSFORD, NY, vol. 33, no. 2, 1996. pages 145-155, XPG00884372 ISSN: 0161-5890 the whole document	1,36,40, 97-100
A	RAUSCHER FJ 3RD, MORRIS JF, FREDERICKS WJ, LOPEZ-GUISA J, BALAKRISHNAN C, JOST M, HERLYN M, ROBECK U: "Characterization of monoclonal antibodies directed to the amino-terminus of the WT1, Wilms' tumor suppressor protein." HYBRIDONA, vol. 17, no. 2, April 1998 (1998-04), pages 191-198, XP900879429 the whole document	27
A	TOES RE, KAST WM, BLOM RJ, BAKKER SC, OFFRINGA R, MELIEF CJ: "Efficient tumor eradication by adoptively transferred cytotoxic T-cell clones in allogeneic hosts." INT J CANCER. 1996 MAY 29;66(5):686-91., XP000884758	8-90
A	SADOVNIKOVA E, JOPLING LA, SOO KS, STAUSS HJ: "Generation of human tumor-reactive cytotoxic T cells against peptides presented by non-self HLA class I molecules." EUR J IMMUNOL. 1998 JAN;28(1):193-200., XP008864767 the whole document	1
`	WO 91 07509 A (HASSACHUSETTS INST TECHNOLOGY) 30 Hay 1991 (1991-05-30) claims 25,29,32,33,40-45	1,97
`	WO 95 06725 A (WAYNE JOHN CANCER INST ; IRIE REIKD F (US); OKA TAKANORI (JP)) 9 March 1995 (1995-03-09) claims	
P,X	GAIGER A ET AL: 'WT1: A NEW LEUKEMIA AND CANCER ANTIGEN' PROCEEDINGS OF THE ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH,US, PHILADELPHIA, PA: AACR, Vol. 40, 1999, page 424 XP000876782 the whole document	1
- 1	-/	

Form PCT//SA/210 (continuation of exceed sheet) (July 1893)

PL , US 99/22819	Latere	tional Application No	
	PL	US 99/22819	

		PL , US 99/22819
•	ation) DOCLIMENTE CONSIDERED TO BE RELEVANT	
, Access	Citation of discussors, with indinstitor, where appropriate, of the enterest passages	Relevant to dain No.
T	GAIGER A ET AL: "IMMUNITY TO WT1 IN ANIMAL MODELS AND LEUKENIA PATIENTS" BLOOD,US,W.B. SAUNDERS, PHILADELPHIA, VA, vol. 94, no. 16, 15 November 1999 (1999-11-15), page 78 XP090876777 ISSN: 8096-4971 the whole document	1
, x	BELLANTUONO, I.; GAO, L.; ELSAESSER, A.; MARLEY, S.; GORDON,: "Selective elimination of leukemic progenitors by allorestricted CTL specific for Wilms tumor antigen-1 (WT-1)" BLOOD, (NOV. 15, 1999) VOL. 94, NO. 10 SUPPL. 1 PART 1, PP. 532A-533A., XP600877199 the whole document & Meeting Info.: Forty-first Annual Meeting of the American Society of Hematology New Orleans, Louisiana, USA December 3-7, 1999	1
	WO 99 58135 A (HOPE THOMAS ;STOMMEL JAYNE (US); WAHL GEOFFREY (US); SALK INST FOR) 18 November 1999 (1999-11-18) claims 1,4,6,10-13,19	

Form PCT/ISSA/210 (positinumbon of second sheet) (July 1992)

Int. attend application No. PCT/US 99/22819

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international Search Report has not been established in respect of certain defres under Article 17(2)(a) for the tollowing reasons:
1. X Otama Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Although claims 35-58, 60-62, 68-72, 81-90 and partially claims 64-66, as far as they concern an in vivo method, are directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the
alleged effects of the compound/composition. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to each an extent that no meaningful international Search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos: because they are dependent claims and are not drutted in accordance with the second and third sontances of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this International application, as follows:
As all required edifficial asserch less were throly paid by the applicant, this interrestional Search Report covers 41 searchable claims.
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically of aims Noc.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international Search Report is restricted to the invention first martioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Claims 1-7,11-13,15-18,55-58 completely, 8-19, 14, 19-54,59-185 partially.
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

International Application No. PCT/US 99/22819

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCTIBA/ 218

1. Claims: 1-7, 11-13, 15-18, 55-58 and partially 8-10, 14, 19-54, 59-105

A polypeptide comprising an immunogenic portion of a native WT1 or a variant thereof that differs in one or more substitutions, deletions, additions and/or insertions such that the ability of the variant to react with WT1-specific antisera and/or T-cell lines or clones is not substantially diminished, wherein the polypeptide comprises no more than 16 consecutive amino acid residues present within a native WT1 polypeptide; a polynucleotide encoding said polypeptide; a polynucleotide encoding said polypeptide or said polypucteotide; and methods using said polypeptide, polynucleotide and pharmaceutical composition;

2. Claims: partially 8-18, 14, 19-26 29-31, 33-54, 59-105

A polypeptide comprising an immunogenic portion of amino acid residues 1-174 of a native WTI or a variant thereof that differs in one or more substitutions, deletions, additions and/or insertions such that the ability of the variant to react with WTI-specific antisera and/or T-cell lines or clones is not substantially diminished, wherein the polypeptide comprises no more than 16 consecutive amino acid residues present within amino acids 175 to 449 of the native WTI polypeptide; a polymucleotide encoding said polypeptide; a pharmaceutical composition or a vaccine comprising said polypeptide or said polymucleotide; and methods using said polypeptide, polymucleotide and pharmaceutical composition; as far as not covered by the previous subject;

3. Claims: partially 9, 10, 21-24, 35, 37-54, 59-105

A polypeptide comprising a variant of an immunogenic portion of WT1 that differs in substitutions at between 1 and 3 amino acid positions within the immunogenic portion, such that the ability of the variant to react with WT1-specific antisera and/or T-cell lines or clones is enhanced relative to a native WT1; and methods using thereof; as far as not covered by a previous subject;

4. Claims: partially 10 21-24 35 37-54 59-103

A mimetic of an immunogenic portion of a WT1 polypeptide . wherein at least one amino acid residue is replaced by a compound that is not an amino acid, such that the ability of the variant to react with WT1-specific antisera and/or T-cell lines or clones is not diminished; methods using

International Application No. PCT/US 99/22819

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

thereof; as far as not covered by a previous subject;

5. Claims: partially 21 22 35 37-39 41-46 51-54 63-69

A vaccine comprising:

(a) a WTI polypeptide wherein the polypeptide comprises an immunogenic portion of a native WTI or a variant thereof that differs in one or more substitutions, deletions, additions and/or insertions such that the ability of the variant to react with WTI-specific antisera and/or T-cell lines or clones is not substantially diminished; and (b) a non-specific immune response enhancer that preferentially enhances a T cell response in a patient; methods using thereof; as far as not covered by a previous subject;

6. Claims: partially 26 30 33 34 38 40 42 47-54 63-103

A pharmaceutical composition, comprising:

(a) a polynucleotide encoding a WT1 polypeptide wherein the polypeptide comprises an immunogenic portion of a native WT1 or a variant thereof that differs in one or more substitutions, deletions, additions and/or insertions such that the ability of the variant to react with WT1-specific antisera and/or T-cell lines or clones is not substantially diminished; and

(b) a pharmaceutical acceptable carrier or excipient; methods using thereof; as far as not covered by a previous subject;

7. Claims: partially 27 36 40 47-50 97-103

A pharmaceutical composition, comprising:
(a) an antibody or antigen-binding fragment thereof that specifically binds to a WT1 polypeptide; and
(b) a pharmaceutical acceptable carrier or excipient. methods using thereof;

8. Claims: partially 28 36 40 47-50 59-62

A pharmaceutical composition comprising:
(a) a T cell that specifically binds to a WTl polypeptide;

International Application No. PCT/US 99/22819

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCTRISA 210

(b) a pharmaceutical acceptable carrier or excipient; methods using thereof;

9. Claims: partially 29 31 33 34 36 38 48 42 47-54 63-183

A pharmaceutical composition comprising
(a) an antigen presenting cell that expresses a WT1
polypeptide or a variant thereof that differs in one or more
substitutions, deletions, additions and/or insertions such
that the ability of the variant to react with WT1-specific
antisera and/or T-cell lines or clones is not substantially
diminished and (b) a pharmaceutical acceptable carrier or
excipient; methods using thereof;
as far as not covered by a previous subject;

18. Claims: partially 32-34 38 42 51-54

A vaccine comprising:
(a) an anti-idiotypic antibody and antigen-binding fragment thereof that is specifically bound by an antibody that specifically binds to an immunogenic portion of WT1; and (b) a non-specific immune response enhancer methods using thereof; as far as not covered by a previous subject;

11. Claims: partially 59-103

A method for removing cells expressing WTI from bone marrow, peripheral blood or a fraction of bone marrow or peripheral blood with T cells that specifically react with a WTI polypeptide, wherein the step of contacting is performed under conditions and for a time sufficient to permit the removal of WTI positive cells to less than 16% of the number of myeloid or lymphatic cells in the bone marrow, peripheral blood or a fraction of bone marrow or peripheral blood; A method for stimulating and/or expanding T cells, comprising contacting T cells with a WTI polypeptide, wherein the step of contacting is performed under conditions and for a time sufficient to permit the removal of WTI positive cells in the bone marrow, peripheral blood or a fraction of bone marrow or peripheral blood; a method for inhibiting the development of a nalignant disease associated with a WTI expression in a patient polypeptide, comprising the step of incubating CD4+ or CD8+ cells isolated from a patient with a WTI polypeptide and administering to the patient an effective amount of the proliferated T cells; a method for determinating the presence or absence of a malignant disease, comprising the steps of incubating a biological

International Application No. PCT/US 99/22819

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCTISAL 210

sample with a WTl polypeptide and detecting immunocomplexes or T cell specific activation; a method for monitoring the effectiveness of an immunization or therapy for a malignant disease associated with a WTl expression in a patient polypeptide or for determining the presence or absence of such a disease, comprising the steps of incubating a biological sample with a WTl polypeptide and detecting immunocomplexes; as far as not covered by a previous subject;

page 4 of 4

termation on patent /amily members

PL., US 99/22819

Patent document cited in search report		Publication date		zeri (emiy zember(e)	·	Publication date
WO 9529995	A	89-11-1995	US	56228		22-04-1997
MO 3053330	•••	** **	AU		68 B	17-12-1998
			AU	24679	95 A	29-11-1995
		•	CA	21886		89-11-1995
			EP	97598		26-02-1997
			US	56331	142 A	27-05-1997
WO 9107509	Α	30-05-1991	DE	69033	127 D	01-07-1999
MO 3701203	^	00 00 1001	DE	690333		14-10-1999
			EP	0453	560 A	30-10-1991
			JP	45830	314 T	04-06-1997
			US		288 A	10-03-1998
•			US	5350	849 A	27-09-1994
NO 9506725		09-03-1995	US	5705	159 A	06-01-1998
MD 3300153	^	03 00 2300	AU	687	897 B	05-03-199
		·	AU	7829	494 A	22-03-199
			CA	2178	398 A	89-03-199
		•	EP		504 A	17-07-199
			JP	9505		10-06-199
			US		958 A	20-06-200
			US	5869	636 A	89-82-199
WO 9958135	Α	18-11-1999	AU	3896	899 A	29-11-199
MO 3320122						

Form PCT/SA/210 (petern lamby envect) (3.6) 1950)

フロン	ノトペ	ージ	Ø	繞	ž
-----	-----	----	---	---	---

(E1) I=4 C1 7	ave	enites (A	r 1		E	73-ド(参考)
(51) Int. Cl. 7	Di	被別記号	FI		,-,	山下(参考)
A 6 1 P	35/02		C 0 7 K	14/82	4	H045
	37/04			16/32		
C 0 7 K	14/82		C 1 2 Q	1/02		
	16/32			1/68	Α	
C 1 2 Q	1/02		G 0 1 N	33/15	Z	
	1/68			33/50	Z	
G 0 1 N	33/15			33/53	D	
	33/50			33/574	Α	
	33/53		C 1 2 N	15/00	ZNAA	
	33/574		A 6 1 K	37/02		

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR. NE. SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ. TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA. BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, C R. CU. CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI , GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, K Z, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD , MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, S L, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US , UZ, VN, YU, ZA, ZW

(72)発明者 チーパー、 マーティン アメリカ合衆国 ワシントン 98104、 マーサー アイランド、 83アールディー アペニュー エス、イー、 6825 Fターム(参考) 2G045 AA26 AA40 CA18 DA36 DA78 FB03 FB07

> 4B024 AA01 AA12 BA36 CA02 CA04 CA12 CA20 HA11 HA17

> 4B063 QA01 QA19 QQ02 QQ08 QQ43

QQ53 QR08 QR32 QR40 QR42

QR48 QR56 QR62 QR77 QS16

QS25 QS28 QS33 QX02 QX07

4C084 AA01 AA02 AA03 AA07 BA01

BA02 BA17 BA18 BA22 CA53

NA14 ZB092 ZB262 ZB272

4C085 AA03 CC21 DD62 FF01 FF02

FF03 FF11 FF12 FF13 FF14

FF17 FF21

4H045 AA10 AA11 AA30 BA10 CA40

DA75 DA86 EA22 EA28 EA51

FA71 FA74

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.